

# H. Hartleben's

0.000

# Chemisch-technische Bibliothek.

#### Brithmetifches Verzeichnis der Rände.

- 1 Die Ansbrücke, Zefte u. Zübweine. Bereitung d. Weines, aller Angereipe Princus, heifens, nunfts, Berrens u. wernobstweine. Bon & E. Angereise Angl. Built 15 Abb. 15 Bog. Geb. K 2.40 M 2.25, Gebbn. K
- 2 Ter diemischnische Brennereileiter, handbuch der Spiritus- u. Preshese Fabritation. Bon E. Eichnerr. Bierte Aust. Mit 91 Abb. 20 Bog. Geh. K 3.3c 3 M. Gebon, K 4.20 - M 3.80,
- 8 Die Litve-Kabritation, Herstell, v. Litoren, Cremes, Huiles, des Rums, Arrats, Magnats, der Pausch-Offenzen, der gebrannten Wässer. Bon A. G aber. Achte Antl. Wit 16 Alb. 27 Bog. (Beh. 5 K = M 4.50. (Bebon. K 5.90 = M 5.80.
- 4 Die Parfimerie Fabritation. Darstell, aller in ber Toilettefunst verwend. Präparate, Bon Dr. dem. 18. W. U. Linfon, Sechhe Auft. Mit 17 2166, 26 Bog. (Beh. 5 K. - M 4.50. (Bebbn. K 5.90 - M 5.30.
- 5 Die Zeifen-Fabrikation. Bon F. Willtner, Sechste Aufl. Mit 38 Mb. 16 Bog. Geb. K 3.30 3 M. Gebon. K 4.20 3 M 3.80.
- B Tie Pierdrauerei u. die Malzextratiskabritation. Bon H. H i d in g e r. Dritte Auft. Mit 66 Abb. 28 Mog. (8ch. K 6.60 6 M. (8cbbn. K 7.50 M 6.80.
- 7 Die Bundwaren kabritation. Bon 3. Freitag, Dritte Auft. Mit 30 Abb. 13 Bog. (Seh. K 2.70 N 2.50, (Sebbu, K 3.60 M 3.30,
- 8 Zie Belenchtungsfroffe u. beren Kabrifation, Darftell, aller zur Belenchtung verwend. Materialien tierischen u. pflanzt. Urfprungs. Bon E. Berl, Aweite nuft. Mit 24 Alb. 13 Bog. Geh. K 2.20 2 M. Gebbn. K 3.40 = M 2.80.
- 9 Die Jovilation der Lade, Firnisse, Buchdruder-Firnisse u. des Siegellades. Bon G. Andres S. Bunjte Auft. Mit 33 Abb, 16 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebdn. K 4.20 - M 3.80.
- 10 Tie Cfiig Kabritation. Bon Dr. J. Berjd, Fünfte Auft. Mit 24 Abb. 16 Bog. Geb. K 3.30 3 M. Gebbu. K 4.20 M 3.80.
- 11 Die Fenerwerterei od. die Fabr. d. Fenerwerfsförper. Bon A. Efchen bacher. Britte Auft. Mit 61 Abb. 19 Bog. Geb. K 4.40 4 M. Gebbn. K 6.30 M 4.80.
- 12 Die Meerschaums n. Bernsteinwaren Kabritation. Mit Anhang: Erzeng. holz. Picifentopie, Picifen, die bernftein in. Runftmeerschaum. Bon G. M. Raufer. Mit 5 Taf. Abb. : 1. 1. 2.20 2 M. Gebn. K 3.10 = M 2.80.
- 13 Tie Fabritation ber atheriden fle. Bon Dr. dem. G. 28. Astinfon, Dritte Anfl. Mit 37 Abb. 16 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 14 Die Photographte. Bon 3. Mr ug er. Zweite Aufl. bearb, bon Ph. C. Husnit. Mit 50 Abb. 34 Hog. Geb. 8 K. M 7.20. Gebbn. K 8.80 == 8 M.
- 15 Die Leime n. Gelatine Fabritation. Bon & Da wib o welth. Bierte Aufl. Mit 41 Abb. 18 Bog. (9ch. K 3,30 3 M. Gebbn. K 4,20 = M 3,80.
- 16 Lie Etärke Fabrikation u. die Fabrikation des Araubenzuders. Darstell, der Stürkejorten u. des künstl. Sago, des Klebers, Dertrins, Stärkegummis, Araubenzuders, Kartesteinertes u. der Profes Content Von F. Rehmald. Dierte Anst. Wit 8 (20) al von Geh. K. 200 = M 3.80.
- 17 Lie Tinten-Fabrikation. Darftell, aller Tinten, ber Gekornerfennaffer, ber Farben f. Schreibmaichinen. Bon S. Lehn er. Sedifte dieft. In boldt. Bog. Geh. K 3.30 3 M. Gebbn. K 4.20 M 3.80.
- 18 Tie Fabrilation der Schmiermittel, der Schuhwichse n. Lederschmiere. Bon M. Urunner, Sechste Auft. Mit 10 Abb. 14 Bog. Geh. K 2.40 = M 2.25, Gebbn. K 3.30 M 3.05,

man num A. Bartleben's Verlag in Wien und Leipzig.

#### 0000000 A. Sartleben's Chemildt-tednildte Bibliothek. 0000000

- **19 Die Lohgerberei ob**. die Fabrikation bes lohgaren Leders. Bon K. Wiener. Zweite Aufl. Mit 48 Abb. 37 Bog. Geb. 8 K = U 7.20. Gebon. K 8.90 - 8 M.
- 20 Die Beiggerberei, Camijagerberei u. Bergament-Gabritation. Gabr. bes weiß. garen Lebers, Glacelebers, Seifenlebers u. die Leberfärberei. Ron & Eiener. Zweite Aufl. Mit 20 Abb. 27 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 - M 5.80.
- 21 Vittor Foclet's Chemische Bearbeitung der Schafwolle ob. das Aärben, Baschen u. Bleichen der Wolle. Zweite Auft. bearb. von B. Zänter. Mit 31 Abb. 26 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 22 Das Gefamtgebiet bes Lichtbruds, die Emailphotographie u. anderm. Borfdriften z. Umfehrung b. negat. u. pojit. Glasbilder. Bon J. Husurf. Bierte Anji. Mit 41 Abb. u. 7 Taf. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebdu. K 5.30 M 4.80.
- 23 Die Fabritation der Ronferven u. Manditen. Monfervierung f. Aleifch, Gemufe, Marmelaben ufm. u. bie Fabritation von Manbiten. Bon A. Sangner. Bierte Auft. Mit 47 Abb. 23 Bog. Geb. 5 K ... M 4.50, Gebon. K 5.90 - M 5.30.
- 24 Die Favitation des Envrogatfasses u. des Taselseuses. Bon M. Lehmann. Dritte Aufl. Mit 26 Abb. 12 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbu, K 3.10 M 2.80. 25 Die Kitte u. Rebemittel. Darstell. aller Arten von stitten u. Miebemitteln usw. gu fpeziellen Zweden. Bon G. Behner. Giebente Auft. 11 Hog. Geb. 2 K. М 1.80. Gebbn. К 2.90 = М 2.60.
- 26 Die Fabrikation ber Knochentohle u. bes Sieroles. Bon B. Friedberg. Zweite Aufl. Mit 21 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 . M 3.80.
- 27 Die Verwertung der Weinrückfande. Mit Anhang: Die Erzeug, v. Mognat u. Weinsprit aus Wein. Bon A. dal Piaz. Dritte Auft. Mit 30 Abb. 15 Bog Geb. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 28 Die Alftalien. Fabritation ber gebraucht. Ralis n. Natron Berbinbungen, ber Soba, Pottasche, des Salzes, Salpeters usw. Von Or. S. Pid. Zweite Aust. Mit 57 Abb. 27 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.

  29 Sie Bronzewaren-Fabrikation. Bon L. Müller. Zweite Aust. Mit 31 Abb.
- 17 Bog. Seh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80,
- 30 Vollsfändiges Handouch der Bleichtunft ob. Anleit, 3. Bleichen v. Aummwolle, Flachs, Han, Wolle, Seide, Jute, Chinagras u. ... der darang gesponnenen Carne, Stoffe u. Zeuge. Mit Anha jedern, Schweinsborsten, Tiersellen, Knochen usw. Von L. d. dumuntsborsten, Auflendern, Ko. 20 Beh. K 5.50 = 5 M. Geddern, 6.30 No. 50. 12. No
- 81 Die Fabritation der Runftbutter, Aunftspeifefette u. Pflangenbutter. Bon B. Lang, Bierte Aufl, Mit 23 Abb. 11 Bog. Geh. 2 K = M 1.80, Gebon. K 2.80 M 2.60.
- 82 Die Natur der Ziegeltone u. die Ziegel-Fabrikation ber Gegenwart. Bon Er. H. 8 m i ck. Zweite Aufl. Mit 106 Abb. 36 Bog. Geh. K 9.20 - M 8.30. Gebbn. K 10.10 = M 9.10.
- 83 Die Fabrikation der Minerals u. Ladfarben. Darstell, aller künstl. Malers u. Anfreicherfarben, ber Email-, Ruß- u. Metalsfarben. Bon Dr. J. Bersch. Jucite Aust. Mit 43 Abb. 42 Bog. Geb. K 8.40 — M 7.60. Gebbn. K 9.30 — M 8.40.

  34 Die fünstlichen Düngemittel. Fabrikation bes Knochen-, Horne, Mint-, Fleisch-
- Mehls, ber Raltbunger, bes ichmefelfauren Ammonials ufw. Bon Dr. E. Wid. Dritte Aufl. Mit 34 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Glebdu. K 4.50 = M 4.05.
- 35 Die Bintogravure ob. bas then in Zint zur Herstell. v. Drudplatten aller Art. Bon J. Krüger. Bierte Aufl. Mit 23 Abb. u. 5 Taf. 16 Bog. Geb. K 3.30 ==
- 36 Medizinific Spezialitäten. Samml. b. mebis. Geheimmitteln u. ihre Jufammen-febung. Bon C &. Capaun .- Rarlowa. Dritte Muft, bearb. bon Dr. pharm. Mag v. Balbheim. 19 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 87 Die Rotorie ber Baumwolle auf Garne u. Gewebe mit besond. Berudfichtigung ber Türtifdrot-Farberei. Bon R. Romen. Mit 6 Mbb. 24 Bog. Geh. & 4.40 4 M. Gebon. K 5.80 = M 4.80.
- 88 Die Galvanoplafit. Lehrbuch ber Galvanoplafit u. Galvanostegic. Bon 3. Bet B. Fünfte Aufl. Mit 66 Abb. 26 Bog. Weh, K 5.80 = 5 M. Gebbn. K 6.40
- **89 Die Weinbereitung n. Kellerwirtschaft.** Handbuch f. Weinbroduzenten, Weinbänbler u. Kellermeister. Bon A. bal Piaz. Fünfte Aufl. Wit 101 Abb. 81 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.

# 0000000 A. Harfleben's Verlag in Wien und Leipzig. 0000000

40 Die technische Berwertung bes Steinkohlenteers. Mit Anhang: Darftell, bes natürl. Alphaltteers u. Alphaltmastir. Bon Dr. G. Thenius. Zweite Aufl. Wit 31 Abb. 16 Bog. Geh. K 2.70 — M 2.50. Gebbn. K 3.60 — M 3.30.

41 Die Jabrikation der Erdfarben. Bon Dr. J. Berjch, zweite Aufl. Mit 19 Abb. 16 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

42 Desinfettionsmittel ob. Unleit. gur Unwendung ber Desinfettionsmittel, um Wohnräume, Krantenfale, Stallungen uim. zu beginfizieren. Bon B. Seden-

a ft. 18 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.

48 Die Scliographie ob. Anleit. 3. Serftell. brudbarer Metallplatten aller Art, für Halbione, f. Strich- u. Kornmanier, ferner die neuesten Fortschritte im Pigmentbruck, Woodburt-Bersahren usw. Bon J. Hu ni k. Dritte Aufl. Mit 24 Abb. u. 4 Taseln. 15 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbu. K 5.90 = M 5.30.

44 Die Fabrikation der Anilinfarbskoffe u. aller and. auß dem Teer darstellbaren

Farbstoffe (Phenhl-, Naphthalin-, Anthracen- u. Resorcin-Farbst.). Von Dr. J. Ber s. d. Mit 15 Abb. 35 Bog. Geh. K 7.20 = M 6.50. Gebbn. K 8.10 = M 7.80.

45 Chemifchetechnische Spezialitäten u. Geheimniffe, mit Angabe ihrer Busammensetung. Bon C. H. Capaun-Karlowa. Fünfte Aufl. von Dr. pharm. Max v. Walbheim. 19 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.80.

46 Die Bolle u. Geidenbruderei in ihrem gangen Umfange. Das Druden ber Wollen-, Halbwollen- u. Halbseibenstoffe, der Wollengarne u. seibenen Zeuge. Bon B. Foc I 6 t. Mit 54 Abb. u. 4 Taf. 37 Bog. Geh. K 7.20 — M 6.50. Gehdn. K 8.10 — M 7.30.

47 Die Fabrikation des Mibenzuders, enth. die Erzeug des Brotzuders, des Rohzuders, bie Herftell. v. Raffinad- u. Kandiszuder. Bon R. d. Regner. Mit 21 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

48 Farbentehre. Fir bie prakt. Anmend. in den verschied. Gewerben u. in der Kunstindustrie, bearb. von A. v. Wouwer mans. Zweite Aufl. Wit 7 Abb.

11 Bog. Geh. K 2.40 = M 2.25. Gebbn. K 3.30 = M 3.05.

49 Bollständige Anleitung zum Formen u. Gießen nebst Beschreib, aller in den Runften u. Gewerben bafur angew. Materialien. Bon E. Uhlenhuth. Siebente Aufl. Mit 23 Abb. 16 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebon. K 3.10 = M 2.80.

50 Die Bereitung ber Schaumweine, mit befond. Berudfichtig. b. frang. Cham. pagner-Fabritation. Bon A. v. Regner. Zweite Aufl. Mit 45 Abb. 18 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.

51 Rall u. Luftmortel. Auftreten u. Natur bes Kallsteines, bas Brennen bess. u. feine Anwend. zu Luftmörtel. Bon Dr. H. Zwitt bes Kuttleiters, dus Abeitet Aufl. Mit 39 Abb. 15 Bog. Geh. K 8.30 = 3 M. Gebdn. K 4.20 = M 3.80.

52 Die Legierungen. Darstell. sämtl. Legierungen, Amalgam-Lote für die Zwede aller Wetallarbeiter. Bon A. Krupp. Dritte Aufl. Mit 30 Abbild. 28 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebdn. K 6.40 = M 5.80.

53 Uniere Lebensmittel. Anleit. 3. Kenntnis b. Nahr.- u. Genugmittel. Bon C. F. Capaun - Karlowa. 10 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.

54 Dic Photoferamit, b. i. bie Kunst, photogr. Bilber auf Porzellan, Email, Glas, Metall usw. einzubrennen. Bon J. Krüger. Ameite Aufl. bearb. b. J. Hus. nit. Mit 21 Abb. 14 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30. 55 Die Harze n. ihre Produkte. Whitammung, Gewinnung u. techn. Berwert. Bon Or. G. Then i u s. Zweite Aufl. Mit 47 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.

56 Die Mineralfauren. Der Chlorfalt u. die Ammoniaf-Berbind. Fabr. v. schwefliger Säuke, Schwesel-, Salz-, usw. Säure, Chlorkalk u. Ammoniakjalzen. Bon Dr. S. Pid. Mit 28 Abb. 26 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = U 5.80.

57 Wasser u. Eis. Eigenschaften, Anwend. u. Keinig. d. Wassers f. industr. u. haust. Awede u. Ausbewahrung, Benühung u. fünstl. Darstell. d. Eises. Von F. Kitter. Mit 35 Abb. 21 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.

58 Sybrantlister Kall u. Portland-Zement, ihre Rohstoffe, Eigensch., Untersuch., Fabritation. Bon Dr. S. 8 w i d. Dritte Aust. Bon Dr. A. Mohe. Mit 50 Abb. 17 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.

59 Die Glasäterei für Tafels u. Hohlglas, hells u. Mattäterei in ihrem ganzen Umfang. Mit bes, Berücksicht. b. Monumental-Glasäterei. Bon I. B. Miller. Bierte Aufl. Mit 14 Abb. 9 Bog. Geh. 2 K = M 1.80. Gebbn. K 2.90 = M 2.60.

#### addood A. Bartleben's Chemisch-technische Bibliothek. addood

- 60 Die explosiven Stosse, ihre Geschichte, Fabritation, Eigensch., Prüf. u. Anwend. in ber Sprengtechnit. Bon Dr. F. Bödmann. Zweite Aufl. Mit 67 Abb. 29 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 61 Sandbuch ber rationellen Bermertung, Wiedergewinnung u. Berarbeitung von Mofalistoffen jeder Art. Bon Dr. Th. Koller. Zweite Aufl. Mit 22 Abb. 22 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 62 Kautschut u. Guttaperca. Sigensch. u. Berarbeit. d. Kautschuts u. d. Suttaperca, Fabr. d. Summis, d. Kautschut-Kompositionen usw. Bon R. Hosffer. Dritte Aufl. Mit 22 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebon. K 4.50 = M 4.05.
- 63 Die Kunste u. Feinwäscherei in threm ganzen Umfang. Bon B. Joc I ét. Vierte
- Aufl. Wit 46 Abb. 17 Bog. Geh. 2 K = M 1.80. Gebbn. K 2.90 = M 2.60. 64 Grundzüge der Chemie für Gewerbetreibende. Bon Dr. W. Artus. Zweite Aufl. von E. Nicolas. Mit 62 Abb. 29 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 65 Die Fabrikation des Emails u. das Emaillieren. Bon B. Ranbau. Bierte Aufl. Mit 19 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 66 Die Glad-Fabritation. Bon R. Gerner. Zweite Aufl. Mit 65 Abb. 24 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.
- 67 Das holz u. seine Destillations-Produkte. Bon Dr. G. Thenius. Zweite Auft. Mit 42 Abb. 23 Bog. Seh. 5 K = M 4.50. Sebbn. K 5.90 = M 5.30.
  68 Die Marmoriertunst. Ein Lehr-, Hand- u. Musterbuch. Bon J. Ph. Bocck. Zweite Auft. Mit 44 Abb. 12 Bog. Seh. 2 K = M 1.80. Sebbn. K 2.90 = M 2.60.
  69 Die Fabrikation des Bachstuches, bes amerik. Lebertuches, ber Korkteppiche, des

  - Back-Taffets, ber Maler- u. Zeichen-Leinm., die Fabr. des Teertuches, der Dachpappe u. der unverdrennt. u. gegerdten Gewebe. Bon K. Ep I in ger. Zweite Aufl. Mit 13 Abd. 14 Bog. Geh. K. 2.70 M. 2.50. Gebon. K. 3.60 M. 3.80. To Das Zelluloid, s. Kohmater., Fabr., Eigensch. usw. Bon Dr. F. Böckmann. Dritte Aufl. Mit 49 Abd. 11 Bog. Geh. 2K M. 1.80. Gebon. K. 2.90 M. 2.60.

  - 71 Das Altramarin u. seine Bereitung. Bon C. Fürsten au. Mit 25 Abb. 7 Bog. Geb. 2 K = M 1.80. Gebbn. K 2.90 = M 2.60.
  - 72 Betroleum u. Erdwachs. Gewinnung v. Erbol u. Erbwachs (Cerefin), beren Berarbeitung. Anhang: Fabr. v. Photogen usw. Bon A. Burgmann. Zweite Aufl. Mit 23 Abb. 16 Bog. Seh. K 3.60 — M 3.25. Gebbn. K 4.50 — M 4.05.
  - 78 Das Löten u. die Bearbeitung der Metalle. Darstell. A Los Miten v. Lot, Lötmitteln u. Lötapparaten, sowie die Behandlung der Metalle während der Bearbeitung. Bon E. Schlosser. Oritte Aufl. Mit 35 Abb. 17 Bog. Seh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
  - 74 Die Gasbeleuchtung im haus u. die Selbsthilfe des Gas-Konfumenten. Anleit. zur Herkell. zwedmäßiger Gasbeleuchtungen m. Angabe ber Mittel, eine möglicht große Gaserharnis zu erzteien. Bon A. Müller. Mit S4 Abb. 11 Bog. Geb. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
  - 75 Die Untersuchung ber im Sandel u. Gewerbe gebräuchlichften Stoffe (einschl. ber Nahrungsmittel). Bon Dr. S. Bid. Mit 16 Abb. 14 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.
  - 76 Das Berginnen, Berginten, Bernideln, Berftählen u. bas übergieben b. Metallen m. and. Metallen überhaupt. Bon F. Hartmann. Fünfte Aufl. Mit 5 Abb. 17 Bog. Geh. K 8.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
  - 77 Kurzgesaste Chemie der Rübensast-Neinigung. Bon W. Sptora und F. Schiller. 19 Bog. Geh. K 3.60 M 3.25. Gebbn. K 4.50 M 4.05.

  - 78 Die Mineral-Walerei. Berfahren 3. Herstell, witterungsbestänbiger Wandgemälbe. Bon A. Keim. 6 Bog. Geb. 2 K = M 1.80. Gebbn. K 2.80 = M 2.60.
    79 Die Scholade-Fabrikation. Bon E. Salbau. Zweite Aufl. Mit 39 Wbb. 16 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
  - 80 Die Britett-Industrie u. die Brennmaterialien. Eigensch. b. Beigftoffe, Aufbereitung u. Brikettierung der Braum u. Steinkohle u. Untersuchung der Heizeschoffe u. heuerungsanlagen. Bon Dr. F. Jünem ann. Zweite Aufl. Mit 67 Abb. 22 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.
    81 Jie Barstellung des Eisens u. der Eisensabritate. Bon E. Japing. Mit
  - 73 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.

#### addadada A. Bartleben's Verlag in Wien und keipzig. addadada

- 82 Die Lederfärberei u. die Kabritation des Ladleders. Anleit. 3. Herstell. aller Arten von färb. Glaceleder. Bon F. Wiener. Aweite Aufl. Mit 16 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 83 Die Fette u. Die. Gewinnung u. Eigensch. aller Fette, Die u. Wachsarten, ber Fett- u. Olraffinerie u. ber Kerzen-Fabrikation. Von F. Tha I mann. Dritte Aufl. Mit 45 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 84 Die Fabrikation der moussierenden Getränke. Bon Dr. E. Luhmann. Vierte Aufl. Mit 60 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

  85 Gold, Silber u. Edelsteine. Bearbeit. dieser Ebelmetalle. Bon A. Wagner.
  3 weite Aufl. Mit 14 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 86 Die Fabritation der Ather u. Grundessen. Bon Dr. Th. Horatius. Dritte Aufl. beard, von A. Gaber. Mit 15 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebon. K 4.50 = M 4.05.
- 87 Die technischen Bollenbungs-Arbeiten ber Solg-Industrie, bas Schleifen, Beigen, Polieren, Ladieren, Anstreichen u. Vergolben des Holzes. Bon L. E. And es. Künfte Aufl. Mit 45 Abb. 15 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 88 Die Fabrikation von Albumin und Gierkonserven. Gigenschaften ber Eiweißkörper, Kabrikation von Eier- u. Blutalbumin, der Eier- u. Dotter-Konserven ufw. Bon R. Ruprecht. Zweite Aufl. Mit 16 20b. 12 Bog. Geh. K 2.40 = M 2.25. Gebon. K 3.30 = M 3.05.
- 89 Die Keuchtigkeit der Wohngebäude, der Mauerfraß u. Holzschwamm u. die Mittel gur Berhutung uim. Bon U. B. Reim. Zweite Aufl. Ditt 23 Abb. 11 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebon, K 3.60 = M 3.30.
- 90 Die Bergierung der Glafer durch den Sandstrahl. Unterweifung gur Mattverzierung von Tafel- u. Hohlglas usw. Bon J. B. Miller. In Mit 22 Abb. 12 Bog. Geh. K 2.70 — M 2.50. Gebon. K 3.60 — M 3.80. Ameite Aufl.
- 91 Die Fabritation des Mauns, der schwefelsauren u. effigsauren Tonerde, des Bleiweißes u. Bleizuders. Von F. & in emann. Mit 9 Abb. 18 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 92 Die Tapete, ihre ästhetische Bebeutung u. techn. Darstell., sowie Beschreibung ber Buntpapier-Jabrikation. Von Th. Seem ann. Mit 42 Abb. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 93 Die Glass, Borzellans u. EmailsMalerei in ihrem ganzen Umfange. Anfertig. fämtl. Farben usw., nebst Darstell. des Brennens. Von F. Hermann. Zweite Aufl. Mit 18 Abb. 23 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 94 Die Konservierungsmittel. Ihre Anwend. in ben Gärungsgewerben u. zur Ausbewahrung von Nahrungsstoffen. Bon Dr. J. Bersch. Zweite Aufl. Wit 12 Abb. 12 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 95 Die elettrifche Beleuchtung u. ihre Anwenbung. Bon Dr. A. b. Urbanipth. Bweite Aufl. Mit 169 Abb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 96 Preghefe, Runfthefe u. Badpulver. Darftell. b. Preghefe, Bereit. b. Runfthefe u. von Badpulver, sowie Reinzucht von Befe im großen. Von A. Wilfert. Dritte Aufl. Mit 24 Abb. 16 Bog. Geh. K'2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 97 Der prattische Gisen- u. Gisenwarentenner. Kaufm.-techn. Eisenwarentunde. Bon E. Japing. Mit 98 Mbb. 37 Bog. Beh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 98 Die Reramit ob. die Fabrikation v. Töpfer-Geschirr, Steingut-Fahence, Steinzeug, Terralith, sowie b. englischem u. Hartporzellan. Von L. Wipplinger. Zweite Ausl. Mit 66 Abb. 22 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 99 Das Glygerin. Darstellung, Verbindung u. Anwendung. Bon S. M. Koppe. Mit 3 Abb. 13 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.80.
- 100 Handbuch der Chemigraphie, Hochäpung für Buchbruck, direkte Kopierung ober Radierung des Bilbes auf die Platte. Von W. F. Toifel. Aweite Aufl. Mit 14 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.60 M 3.25. Gebbn. K 4.50 M 4.05.
- 101 Die Imitationen. Nachahmung b. Elfenbein, Schilbpatt, Berlen, Berlmutter, Korallen, Bernstein, Hirschhorn, Fischbein usw. Bon S. Lehner. Dritte Aufl. Mit 12 Abb. 21 Bog. Geh. K 3.60 = M 8.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 102 Die Kabritation der Kopals, Terpentinöls u. Spiritus-Lade. Bon L. E. And 6 S. Dritte Aufl. Mit 86 Abb. 33 Bog. Geh. 6 K = M 5.40. Gebon. K 6.90 = M 6.20.

#### annoppe A. Sartleben's Chemildy-technilde Bibliothek, annopped

- 108 Aupjer u. Meffing, fowie alle tednisch wichtigen Aupferlegierungen, ihre Darstellungsmethobe usu. Von E. Japing. Zweite Auslage von H. Arause, Ingenieur. Mit 49 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 — 3 U. Gebbn. K 4.20 — Ü 3.80.
- 104 Die Bereitung ber Brennerei Runfthefe. Bon &. Reis. 4 Bog. Geh. K 1.60 = M 1.50. Gebbn. K 2.50 = M 2.30.
- 105 Die Verwertung bes bolges auf chemischem Wege. Bon Dr. J. Berich, Dritte Auft. Bearbeitet von Dr. Wilh. Berich, Wit 76 Abb. 23 Bog. Geb. 5 K = 1/4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.
- 106 Die Fabritation ber Dachpappe u. ber Anftrichmaffe für Bappbacher in Berbindung mit der Teer-Destillation nebst Ansertigung von Asphaltierungen. Von Dr. E. Luhmann. Zweite Aufl. Mit 47 Abb. 16 Bog. Geh. K 3.60 - U 3.25, Gebbn. K 4.50 - M 4.05.
- 107 Unleitung zur demischen Untersuchung u. rationellen Beurteilung ber landwirtschaftlich wichtigften Stoffe. Sandbuch f. Landwirte usw. Bon R. Sein ge. Mit 15 Abb. 19 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 108 Das Lichtpansderfahren in theoret. u. prakt. Beziehung. Bon H. 2.60 u. b er t. Zweite Aufl. Mit 7 Abb. 11 Bog. Geh. K. 1.60 M. 1.50. Gebbn. K. 2.50 M. 2.30.
  109 Zint, Zinn und Blei. Eigenschaften bieser Metalle, Legierungen, sowie ihre Berarbeitung. Bon R. Richter. Zweite Aufl. Mit 17 Abb. 18 Bog. Geh. K. 3.60 M. 3.25. Gebbn. K. 4.50 M. 4.05.
- 110 Die Berwertung der Anoden auf demischem Wege. Bon W. Friebberg. Zweite Aufl. Mit 81 Abb. 22 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 111 Die Fabritation der wichtigften Antimou-Praparate. Dit befond. Berudficht. bes Brechweinsteines u. Golbichwefels. Bon 3. Dehme. Mit 27 Abb. 9 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbit. K 3.10 = M 2.80.
- 112 handbuch ber Photographie der Renzeit. Mit befond. Berückficht. bes Brom-
- jilber-Gelatine-Emulfion-Verfahrens. Von J. Krüger. Zweite Aufl. Mit 93 Abb. 21 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80. 118 Draht u. Drahtwaren. Mit Rüdficht auf die Anford. d. Elektrotechnik. Von E. Japing. Mit 119 Abb. 29 Bog. Geh. K 7.20 = M 6.50. Gebbn. 8 K = M 7.30.
- 114 Die Fabritation der Toilette Seifen. Bon & Biltner. Zweite Aufl. Mit 53 Abb. 24 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 115 Prattifces handbud für Anfreider u. Ladierer. Anleit. 3. Ausf. aller Anfreider-, Ladierer-, Bergolber- u. Schriftenmaler-Arbeiten. Bon L. E. An b 6 s. Oritte Auft. Mit 67 Abb. 21 Bog. Geb. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 116 Die prattische Anwendung der Teerfarben in der Industrie. Darftell. b. Anilin-, Phenyl-, Raphthalin- u. Anthracen-Farben. Bon E. J. Hob i. Mit 20 Abb. 12 Bog. Geb. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 117 Die Berarbeitung bes Hornes, Elfenbeins, Schildpatts, ber Anochen u. ber Perlmutter, Abstammung, Eigensch., Lubereitung, Färbung u. Verwenb. Bon L. E. An bes. Zweite Aufl. Wit 40 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbu. K4.20 = M3.80
- 118 Die Nartoffel u. Getreibebrenneret. Anleit. 3. Darftell. v. Spiritus aus Kartoffeln, Getreibe, Mais u. Reis. Bon A. Bilfert. Mit 88 Abb. 29 Bog. Geh. 6 K = M 5.40. Gebbn. K 6.90 = M 6.20.
- 119 Die Reproduktione-Photographie sowohl für Halbton als Strichmanier nebst ben bemährtesten Kopterprozessen zur Abertrag, photogr. Glasbilber aller Art auf Zink u. Stein. Bon J. Hus n i k. Zweite Aufl. Mit 40 Abb. u. 5 Taf. 18 Bog. Geh. K 3.60 — M 3.25. Gebbn. K 4.50 — M 4.05.
- 120 Die Beigen, ihre Darftellung, Brufung u. Anwendung. Für ben praft. Farber ulw. Bon S. Wolf f. 13 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80
- 121 Die Fabritation bes Alluminiums n. der Alfalimetalle. Bon Dr. St. Miergin 8 ti. Mit 27 Abb. 9 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 122 Die Tednit ber Reproduttion von Militar-Rarten u. Blanen, nebft ihrer Bervielfältigung, mit besond. Berudficht. jener Verfahren, welche im f. f. militargeographischen Institute zu Wien ausgeilbt werben. Von D. Volkmer. Mit 57 Alb. u. einer Taf. 21 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 128 Die Kohlensaure. Eigenschaften, Bortommen, herstellung u. techn. Berwend. bieses Rörpers. Bon Dr. E. & uhm ann. Zweite Aufl. Mit 93 Abb. 23 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.

#### aaaaaaaa A. Kartleben's Verlag in Wien und Leipzig. aaaaaaaa

- 124 Die Fabrikation der Siegel- u. Flaschenlade. Mit Anhang: Die Fabrikation des Brauer-, Wachs-, Schuhmacher- u. Bürstenpeches. Von L. E. An d és. Zweite Aufl. Mit 33 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 125 Die Teigwaren-Fabrikation. Mit Anhang: Die Panier-, Mutschel- u. Kindermehl-Fabrikation. Von F. Oertel. Zweite Aufl. Mit 65 Abb. 13 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 126 Praktische Anleitung zur Schriftmalerei mit besond. Berücksicht, der Konstruktion u. Berechnung b. Schriften f. Flächen, sowie der Herstell. v. Glas-Glanzvergoldung u. Bersilberung f. Glassirmentaseln usw. Von R. Hagen. Zweite Aufl. Mit 29 Abb. 10 Bog. Geh. 2 K = M 1.80. Gebbn. K 2.90 = M 2.60.
- 127 Die Meiler- u. Netorten-Verfohlung. Die liegenden und stehenden Meiler. Die vermauerten Schwiefer wir Schen u. die Netorten Berkohlung. Bon Dr. G. Then in 8. J. 1864 in 1888 Abb. 22 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.
- 128 Die Schleif-, Polier- u. Putmittel f. Metalle aller Art, Glas, Holz, Ebelsteine, Horn, Schildpatt, Perlmutter, Steine usw. Bon B. Wahlburg. Zweite Aufl. Mit 97 Abb. 25 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 129 Lehrbuch der Berarbeitung der Naphtha ob. des Erdöles auf Leucht- u. Schmieröle. Bon F. A. Roğmäßler. Mit 27 Abb. 8 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 130 Die Zinkähung (Chemigraphie, Zinkothpie). Anleit., alle auf Zink ob. ein and. Wetall übertragenen Bilber hochzuähen u. f. bie thpogr. Presse geeignete Drudplatten herzustellen. Bon J. Husnik. Dritte Aufl. Wit 30 Abb. u. 4 Taf. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 131 Die Fabrikation der Kautschut- u. Leimmasse-Theen, Stempel u. Drudplatten, sowie die Berarbeitung des Korkes u. der Korkabfälle. Bon A. Stefan. Zweite Aufl. Mit 114 Abb. 21 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80
- 132 Das Wachs n. seine technische Verwendung. Darstell. ber natürl. animalischer u. vegetab. Wachsarten, des Mineralwachses (Teresin). Bon L. Se d n a. Zweit Ausl. Mit 45 Abb. 13 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.50. Gebbn. K 3.60 = M 3.30.
- 133 Albest u. Fenerschut. Borkommen, Berarbeit. u. Anwenb. bes Albestes, sowie ben Fenerschutz in Theatern, öffents. Gebänben usw. Bon W. Ben er an b. Mit 47 Abb. 16 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 134 Die Appreturmittel u. ihre Verwendung. Darstell. aller in ber Appretur berwenbeten Hilfsstoffe. Feuersichere u. wasserb. Appreturen. Bon F. Pollen n. Dritte Aufl. Mit 55 Abb. 23 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 185 Die Fabrikation von Num, Arrat u. Kognat u. allen Arten v. Obst- u. Früdstenbranntweinen, sowie d. Darstell. d. besten Nachahmungen. Von A. G ab c r. Zweite Aust. Mit 52 Abb. 23 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbu. K 5.90 = M 5.30.
- 136 Kandbuch der praktischen Seisen-Fabrikation. Bon A. Engelhardt. I. Bb. Die Kohmaterialien, Maschinen u. Gerätschaften. Zweite Aufl. Mit 110 Abb. 28 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 137 Handbuch der praktischen Seisen-Fabrikation. Bon A. En gelharbt. II. Bb. Die gesamte Seisen-Fabrikation. Zweite Aufl. Mit 23 Abb. 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 138 handbuch ber praktischen Papier-Fabrikation. Von Dr. St. Mierzinski. I. Bb. Die Herstell. d. Papiers aus Habern auf b. Papiermaschine. Mit 166 Abb. u. mehreren Taseln. 29 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80. (Siehe auch bie Bänbe 141 u. 142.)
- 39 Die Filter für Haus u. Gewerbe. Beschreib. ber wichtigsten Filter u. b. Filterpressen. Bon R. Krüger. Mit 72 Ubb. 17 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbu. K 4.50 = M 4.05.
- .40 **Bled 11. Bledwaren.** Handbuch f. die gefamte Bledinbustrie. Bon E. Japing. Mit 125 Wbb. 29 Bog. Geh. 6 K = M 5.40. Gebbn. K 6.90 = M 6.20.
- .41 Handbuch der praktischen Papicr-Fabritation. Von Dr. St. Mierzinsti. II. Bb. Die Ersahmittel der Habern. Mit 114 Abb. 21 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80. (Siehe auch die Bände 138 u. 142.)

# aaaaaaaa A. Sartleben's Chemilch-technilche Bibliothek.

142 Sandbuch ber prattifden Papier-Fabritation. Bon Dr. St. Mierginsti. MI. Bb. Anleit. 3. Unters. ber in der Papier-Fabrifation vorkommenden Aohprodufte. Mit 28 Abb. 17 Bog. Geb. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05. (Siehe auch die Bände 138 u. 141.)

143 Bafferglas u. Infuforienerde, beren Ratur u. Bebeut. f. Inbuftrie, Technif u. bie Gewerbe. Bon S. Rrager. Zweite Aufl. Dit 36 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30

= 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

144 Die Bermertung ber Goljabfalle. Darftell. b. rationellen Berarbeit. aller Golgabfalle. Bon G. Subbarb. Dritte Aufl. Mit 54 Mbb. 15 Bog. Weh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

145 Die Malg-Fabrifation. Darftell. b. Bereit. bon Grun-, Luft- u. Darrmalg. Bon R. Beber. Mit 77 Abb. 22 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.

146 Chemifchetechnifches Rezentbuch für Die gefamte Metall-Induftric. Borfdr. f. b. Bearbeit. aller Metalle, Deforation usm., sowie Konservierung. Bon H. Bergтапп. 3weite Aufl. 20 Bog. Geh. К 4.40 = 4 М. Gebbn. К 5.30 = М 4.80.

147 Die Gerb: u. Farbitoff-Extratte, Bon Dr. St. Mierzinsti. Mit 59 Abb.

- 16 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05. 148 Die Dampf Brauerei. Darftell, bes gesamten Brauwesens. Bon & Cassian.
- 210 Die Sampfescaneret. Darffeil, des gefamten Studioleiens. Son Fr. C. 17 ft ft. Mit 55 Abb. 25 Bog. Geh. K. 5.50 = 5 M. Gebbn. K. 6.40 = M 5.80.

  149 Praktische Handuch für Korbstlechter. Gurichtung u. Berarbeit. der Flechtweiden, die Berarbeit. des span. Kohres, des Stroßes usw. Bon S. E. And 6 s. Mit 82 Abb. 19 Bog. Geh. K. 3.60 = M 3.25. Gebbn. K. 4.50 = M 4.05.

  150 Handbuch der praktischen Kerzen-Fabrikation. Bon A. En gelhardt. Mit 58 Abb. 28 Bog. Geh. K. 6.60 = 6 M. Gebbn. K. 7.50 = M 6.80.
- 151 Die Fabrikation künstlicher plastischer Massen, sowie der künstl. Steine, Kunststeine, Steine u. Zementgüsse. Bon J. H ö f er. Dritte Aufl. Mit 33 Abb. 21 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 152 Die Farberei à Reffort und bas Farben ber Schmudfedern. Anleit., gewebte Stoffe aller Art neu gu farben ob. umzufarben u. Schmudfebern gu appretieren u. gu farben. Bon A. Brauner. Mit 13 Abb. 12 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 158 Die Brillen, das bioptrifche Fernrohr n. Mitroftop. Optifer-Sandb. Bon Dr. A. Meumann. Mit 95 Abb. 17 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 154 Die Fabritation der Silber. u. Duedfilber. Spiegel ob. bas Belegen b. Spiegel auf chem. u. niech. Wege. Von &. Cremer. Zweite Auft. Mit 49 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 155 Technit ber Rabierung. Anleit. jum Rabieren u. Aben auf Rupfer. Bon J. Roller. Dritte Aufl. 10 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
  156 Die herstellung ber Abziehbilber, ber Blech- u. Transparentbruck nehst ber
- Lehre ber Mertragungs, Um- u. Aberbrudversahren. Bon W. Langer. Mit 8 Ubb. 18 Bog. Geh. N 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 157 Das Trodnen, Bleichen, Farben, Bronzieren u. Bergolden natürlicher Blumen u. Gräser sowie sonst. Pflanzenteile u. ihre Berwend. Bon W. Braunsborf. Mit 4 Abb. 12 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 158 Die Fabritation ber beutschen, frangofischen u. englischen Bagen-Sette. Bon . Kräher. Zweite Aufl. Mit 31 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K4.20 = M3.80
- 159 Bauda Spezialitäten. Bon A. Bomacta. Zweite Aufl. Mit 10 Abb. 15 Bog. Beh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 160 Betrich ber Galvanoplaftit mit dynamo-elektrifchen Maschinen zu Zweden ber graph. Rinfte. Bon D. Boltmer. Mit 47 Abb. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon, K 5.30 = M 4.80.
- 161 Die Rübenbrennerei. Bon S. Briem. Mit 14 20b. u. einem Situationsplan. 13 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 162 Das Chen ber Metalle für kunftgewerbliche Bwede. Rebst Busammenftell. ber wicht. Berf. z. Verschönerung gelitter Gegenst. Von H. & du berth. Aweite Aufl. Mit 30 Abb. 16 Bog. Geb. K 3.60 = M 3.25. Gebon. K 4.50 = M 4.06.
- 168 Sandbuch ber prattifden Toilettefeifen-Fabritation. Darftell. aller Sorten bon Toiletteseifen, b. mebiz. Seifen, Elhzerinseifen, b. Seifenspez. Von A. Engel-harbt. Mit 107 Abb. 31 Bog. Seh. K 6.60 = 6 U. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.

#### appaaaa A. Bartleben's Verlag in Wien und keipzig. aaaaaaa

- 164 Prattische Herkellung von Lösungen. Handbuch zum raschen u. sicheren Auffinden der Lösungsmittel aller technisch u. industriell wichtigen seinen Körper, sowie zur herstellung von Lösungen solcher Stoffe. Bon Dr. Th. Koller. Wit 16 Abb. 23 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 165 Der Golds u. Farbendrud auf Kaliko, Leber, Leinwb., Papier, Samt, Seibe u. anderen Stoffen. Bon E. Groffe. Zweite Aufl. Wit 114 Abb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 1**66 Die künstlerische Photographie.** Nebst Anhang über die Beurteil. u. Behanblung der Negative, über die Retusche, Womentaufnahmen usw. Bon C. Schiendl. Mit 38 Abb. u. 1 Tasel. 22 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.80.
- 167 Die Jabrikation der nichttrübenden atherischen Essenzen n. Extrakte. Bon H. Popper. Zweite Aufl. Mit 16 Abb. 18 Bog. Geh. K 3.60 = M 3.25. Gebbn. K 4.50 = M 4.05.
- 168 Sas Photographieren. Ein Ratgeber für Amateure u. Fachphotographen. Bon J. F. Schmib. Zwette Aufl. von R. Herget. Mit 128 Abb., 6 Tabellen u. einer Karbenbrud-Beilage. 31 Bog. Geb. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- Farbenbruck-Beilage. 31 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80. 169 DI 11. Buchbruckarben. Das Keinigen 11. Bleichen des Leinöles, Nachweifung der Verfällchungen dest, ferner die Fabritation der Leinölfirnisse, der DI 11. Firmisfarben. Bon L. E. And 68. Mit 56 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 170 Chemie für Ecwerbetreibende. Darstell. b. Erundlehren b. chem. Wissenschaft n. deren Anwendung in den Sewerben. Bon Dr. F. Kottner. Mit 70 Abb. 33 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 171 Theoretijch-prattifches Haubbuch der Cas-Anstallation. Bon D. Coalievin a. Mit 70 Abb. 23 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebon. K 5.90 = M 5.30.
- 172 Die Fabrikation u. Kaffinierung des Glases. Bon B. Mertens. Mit 36 Abb. 27 Bog. Geh. 6 K = M 5.40. Gebbn. K 6.90 = M 6.20.
- 178 Die internationale Bursts u. Fleischwaren-Habritation. Von N. Merges. Zweite Aufl. bearb. von G. Wenger. Mit 29 Abb. 18 Bog. Geh. K 8.30 = 8 M. Gebbn. K 4.20 = M 8.80.
- 74 Die natürligen Gesteine, ihre chem.-mineral. Zusammensehung, Gewinnung, Prüfung, Bearbeit. u. Konservierung. Bon R. Krüger. I. Bb. Mit 7 Abb. 18 Bog. Jeh. K 4.40 = 4 M. Gebbn K 5.30 = M 4.80.
- .75 Die natürlichen Gesteine. Bon R. Krüger. II. Bb. Mit 109 Abb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- .76 Das Buch des Konditors ob. Anleit. zur Erzeugung der verschiedensten Artikel aus dem Konditoreifache. Bon F. Urban. Mit 37 Taf. 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 77 Die Blumenbinderei in ihrem ganzen Amfange. Herstellung fämtl. Bindereiartikel u. Dekorationen. Bon B. Braunsborf. Mit 61 Abb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn, K 5.30 = M 4.80.
- 78 Chemische Präparatentunde. Handbuch der Darstell. u. Gewinnung der am häufigsten vorkommenden chem. Körper. Von Dr. Th. Koller. Mit 20 Abb. 25 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 79 Das Gesamigebiet der Vergolderei. Umfassen sämtl. Kirchenarbeiten, sowie die Herstellung von Dekorationsgegenständen aus Holz, Steinpappe und Eußmasse. Fabrikation u. Berarbeitung der Leisten. Bon D. Renssch. Aweite Aufl. Mit 75 Abb. 16 Bog. Geb. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 80 Prattischer Unterricht in der Putssedernfärberei, Lappenfärberei mit Küpenführung usm. Bon B. La u. 12 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- S1 Taschenbuch bestbewährter Borschriften für die gangbarsten Handvertaufsartifel der Apotheten u. Drogenhandlungen. Bon Ph. Mr. A. Bomkacka. Dritte Aufl. 9 Bog. Geh. K 1.60 = M 1.50. Gebbn. K 2.50 = M 2.30.
- 82 Die Herstellung funstlicher Blumen u. Pflanzen aus Stoff n. Papier. I. Bb. Herstell. von Baub-, Blumen- u. Relchblättern usw. Bon W. Braunsborf. Mit 110 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 88 Die Herstellung tünstlicher Blumen u. Pflanzen aus Stoff u. Papier. II. Bb. Herstell. tunkt. Blumen, Gräser, Palmen, Harrenträuter, Blattpflanzen u. Früchte. Bon B. Braunsborf. Mit 50 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.

- 184 Die Bragis ber Unilin-garberei u. Druderei auf Baumwoll-Baren. Ch farberei, bas Anilinfdmars u. andere Garben. Bon B. D. Corbiet. 13 20b. 46 Bog. Geh. K 6.60 == 6 M. Gebon. K 7.40 M 6.50.
- 185 Die Untersuchung von Fenerungs-Anlagen. Antern, zur Angeltung von Seit versu.

  "Bührtnerv. Hohrerv. Hohrerff. Mit to Abb. 28 Kog im K 6,60 = 6 M. Gebbu. K 7,50 : M 6,80.
- 186 Die Kognats u. WeinspritsFabrikation, sowie die Tresters u. Swie Brummtwo. 4 Brennerei. Von A. b. a. I. P. i. a. z. Witt 37 Abb. 12 Bog. Gen. K. 3.30 3.31. Societ K 4.20 = M 3.80.
- 187 Das Candftrahl-Geblafe im Dienfte der Glasfabrifation. Mattieren in Ma zieren ber Hohl- u. Tajelgläjer mittels des Tandürahles. Bon (K. M. e. 1 e z.) Wit 27 Abb., 7 Bog. (Geh. K. 2.20 == 2 M. (Gebon, K. 3.10 = M. 2.80)
- 188 Sie Steingutfabritation, Bon (3). Steinbretht, Mit 56 Abb., 16 26g. 6.c. | K 4.40 = 4 M. Gebbn, K 5.30 = M 4.80.
- 189 Die Fabritat. d. Leuchtgase, Aber Steine u. Brauntonten., Torse, mate, Sinca DI-, Betroleum-, Schiefer-, Waffer- u. farbonifierte Leuchtagie, Bon To in Thenius. Mit 155 Abb. 41 Bog. Gen. K 8.80 ... 8 N. Gebon. h 9 70 . . . . .
- 190 Anleitung zur Bestimmung bes wirtsamen Gerbstoffgehattes in ben Marae gerbstoffen. Bon R. Schert. 7 Bog. Geb. K 2.20 . 2 M. Gebon, K 3 100
- 191 Die Farben and Detoration bon Steingut, Janence u. Majotita. Barbine 1924 furen auf Hartsteingut, Fahence u. auf orbinarem Eteingut. Marotita afin Bon C. B. Swoboba, 9 Bog. Geh. K 3.30 3 U. Glebon, K 4 30 U. S.
- 192 Das Gange ber Rürfdnerei. Lehrbuch alles Wiffenswerten über Marentanor Burichterei, Färberei u. Berarbeit, der Petzielle. Ban p. isnenen Zweite Auflage bearbeitet von A. Tunna. Wit 8.2 Abb. I. Bag. (c.) K 6.60 = 6 M. Gebdu. K 7.50 = M 6.80.
- 198 Die Champagner-Fabrifation n. Erzengung imprägnierter Chaumweine. Bog M. bal Piaz. Mit 63 200b. 18 Bog. (Beh. K 4.40 4 M. Gebon, K. 1884) M. 4.80.
- 194 Die Regativ-Retusche nach Runfte u. Naturgeschen, Mit besond. Berniffindt. d Operation (Beleucht., Cutwidt., Exposition), Bon S. Arnold. Pluse: Alex 34 Bog. Weh. K 6.60 = 6 M. Gebon, K 7.50 M 6.80.
- 195 Die Bervielfältigunges u. Ropler-Berfahren nebft ben bugngeharigen Mages raten u. Utenfilien. Bon Dr. Th. Roller. Mit 23 Abb. 16 Mog. Coch. h 3 34 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 196 Die Runft der Glasmaffe-Berarbeitung, herstell, alter Glasgegenstande, extiff Stizzierung ber wichtigsten Stadien ber Otlaser bei ihrer frizengung. Bon in Fischer. Mit 277 Abb. 12 Bog. (Beh. K. 4. to ... 4. M. Gebbn. K. i. ... 4.4.
- 197 Die Rattun-Druderei, Sanbbuch b. Aleicherei, Fürberei, Truderei u. Arpiertur ber Baumwollgewebe, Bon B. F. 28 harton u. 2. S. Zorhlet. Mit Bige-brucken Kattunproben, 39 Abb. 24 Bog. Geh. 8 K. Mi. 20, Gebon, K. S. M. - U
- 198 Die Herstellung fünstlicher Blumen aus Blech, Wolte, Bund, Budis, Bedern, Chenille, Haaren u. and. Stoffen. Lon M. Brunnsburg, Web. 30 Abb. 10 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 M 3.80.
- 199 Prattifder Unterricht in ber Rollenfärberei. Wufcherei, Rarbonifierung, Atzarin-, holz-, Saure-, Antlin- u. Baiblüpen-garberei für lofe Botte nim. 22.40. B. 2 au u. A. h am pe. 11 Bog. Geh. K 2.70 = M 2.30. Geben. K 3.40. M 3.30.
- 200 Die Fabrifation ber Stiefelwidfe u. ber Leberestonfervierungemittel. Won 2. C. Anbes. Zweite Auft. Mit 22 Mbb. 21 Hog. Geb. K 4. 10 1 M. Gebon. K 5 30 = M 4.80.
- 201 Fabritation, Berechung u. Visieren ber Fässer, Bottice u. and. Mefahe. Ban D. Boigt Mit 104 Abb. 22 Bog, Geh. K. 6, 60 ... 6. M. Gebbu. K. 7, 50 ... M. 202 Die Technit ber Bildhauerei ob. Theoret.-pratt. Anteit. 1. hervothringung
- plaft. Runftwerte. Bon G. Uhlenhuth. Mit 33 Abb. 11 Bog. Web. & 2.30 -M 2.50. Webbn. K 3.60 = M 3.30.
- 208 Das Gefantgebiet ber Phototeramit ob. famtl. photogr. Berfahren 3. proft. Darftell, feramischer Deforationen auf Porzettan usw. Bon A. Rinting : Mit 12 Abb. 8 Bog. Geb. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.

#### 2000000 H. Bartleben's Verlag in Wien und Leipzig. 20000000

- 204 Die Fabrilation des Rübenzuders. Darstell. von Roh- u. Konsumzuder, Raffinabe u. Kandis. Bon Dr. E. Stehdn. Mit 90 Abb. 22 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 205 Begetabilische u. Mineral-Maschinenile (Schmiermittel), beren Fabrikation, Massinierung, Entsäuerung, Gigensch. u. Berwend. Bon L. E. Andes. Mit 61 Abb. 26 Bog, Geh, K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 206 Die Untersuchung des Zuders u. zuderhaltiger Stoffe, sowie der Hilfsmaterialien b. Zuderindustrie. Bon Dr. E. Stehbn. Mit 93 Abb. 27 Bog. Seh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 197 Die Technik der Berbandstoff-Fabrikation. Herstell. u. Fabrikation b. Berbandstoffe, sowie der Antiseptika u. Desinsektionsmittel. Bon Dr. Th. Koller. Mit 17 Abb. 25 Bog. Geh. K 6.60 6 M. Gebbn. K 7.50 M 6.80.
- 108 Das Konservieren der Nahrungs- u. Genugmittel. Fabrikation von Fleisch-, Fisch-, Gemüse-, Obst- usw. Konserven. Von L. E. And 6 S. Mit 39 Abb. 29 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebdn. K 7.50 = M 6.80.
- 09 Das Konservieren v. Tierbälgen (Ausstopfen v. Tieren), v. Pflanzen, Naturu. Runstprodukten mit Ausschluß ber Nahrungs- u. Genußmittel. Bon &. E Anbés. Mit 44 Abb. 21 Bog. Geh. K 5.50 5 M. Gebbn. K 6.40 M 5.80.
- 10 Die Müllerei. Ein Hanbbuch bes Mühlenbetriebes. Bon R. Thaler. Mit 17 Taf. (167 Abb.). 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 11 Die Obstweinbereitung nebst Obste u. Beeren-Branntweinbrennerei. Bon A. bal Biaz. Mit 51 Abb. 23 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 12 Das Konservieren bes Holzes. Bon L. E. Andes. Mit 54 Mb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 18 Die Waltecht-Färberei ber ungesponnenen Baumwolle. Bon E. Herzinger. Mit 2 Abb. 6 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 14 Das Raffinieren des Weinsteines u. die Darstellung der Weinsteinsäure. Mit Angabe der Prüfungsmethoden der Kohweinsteine usw. Von Dr. H. E. Stiefel. Mit 8 Abb. 7 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 15 Grundrig der Tonwaren-Industrie oder Acramit. Bon R. B. Swoboba. Mit 36 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = № 3.80.
- 16 Die Brotbereitung. Die Theorie bes Bädergewerbes, Beschreib. b. Rohmaterials usw. Bon Dr. B. Bersch. Mit 102 Abb. 27 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 17 Milá u. Mollereiprobulte. Hanbb. b. Mollereibetriebes. Bon F. B a u m e i st e r. Mit 143 Abb. u. 10 Tab. 25 Bog. Seh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 18 Die lichtempfindl. Papiere d. Photographie. Leitf. f. Photogr. Von Dr. H. S. C. Stiefe I. Mit 21 Abb. 13 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 19 Die Imprägnierungs-Technit. Darstell. aller fäulniswiderstehenden, wasserbichten u. feuersicheren Stoffe. Bon Dr. Th. Koller. Mit 45 Abb. 30 Bog. Seh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 20 Gummi arabicum u. dessen Survogate in festem u. slüssigem Austande. Bon S. E. And 63. Mit 42 Abb. 16 Bog. Geb. K 3.80 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 21 Thomasichlade u. natürliche Khosphate. Gewinnung u. Eigensch., Verarbeit. für Düngungszwede u. Anwendung in der Landwirtschaft. Von A. Wießner. Mit 28 Abb. 18 Bog. Geb. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 22 Fenersigers, Gerugloss u. Wasserdigtmagen aller Materialien, die zu techn. u. fonst. Zweden berwendet werden. Mit Anh.: Die Fabr. d. Linoleums. Bon L. E. And 6 s. Mit 44 Abb. 20 Bog. Geh. 5 K = M 4.50. Gebbu. K 5.90 = M 5.80.
- 28 Papier-Spezialitäten, Herstell. von den verschieb. Zweden dienenden Papierfabrikaten. Von L. E. Andes, Mit 48 Abb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 24 Die Chan-Berbindungen. Darstell. v. Chankalium, Blutlaugensalz, Berliner- u. Turnbullblau u. and. techn. wicht. Chanverdind., beren Anwend. Bon Dr. F. Feuerbach. Mtt 25 Abb. 27 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.

DDDDDDD H. Harfleben's Chemnal-reannage typescher.
225 Begetabilische Fette n. Ele, ihre prakt. Tarkell, "Constitution street und der Mindelen Lander und
226 Die Rälte-Industrie. Verwert, d. Külte i. d. Leung
227 Handbuch ber Mass-Anathse. Umfassend bas gel. Bart
228 Animalische Fette u. Die, ihre prait. Tarkell.  berichiebensten Zweden. Bon L. E. And S. Winder.  4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
229/230 Sandbuch ber Farben-Fabrifation. Bon Tr if
231 Die Chemie u. Technif im Fleischergewerbe. Ein bei 12 Rog. Geb. K 3,30 = 3 M. Gebon. K 4,20 - M 12 80
232 Die Beratheitung des Strohes zu Gestehten in Beiling in den Min b 6 8. Mit 107 Abb. 20 Bog. Gen. K 4. 10 8 1 M er eine b.
233 Die Torf-Industrie. Handbuch b. Geminnung, Perasilai for and is seedligheb. Produkte aus Torf. Bon Dr. Ih. Scotter Matter Matter A. 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
234 Der Eisenroft, seine Bilbung, Gesahren n. Beschattne unter bei jichtigung b. Berwend. b. Eisens als Ban- u Gentlander eine bei b. B. E. Andes Mit 62 Abb. 21 Blog. Geh. K. b. in Mit eiler b. b. d. d. d.
285 Die technische Berwertung von tierischen Madavern, Madaverteiten, Edita abfällen usw. Bon Dr. H. Haef die Wit Le Mide Gebon, K 5.30 — M 4.80.
286 Die Kunft bes Färbens u. Beizens u. Marmor, kanftl. I berre, i. die born u. Elfenbein u. das Färben u. Amitween best albem geschieren. E. H. G. Soyhlet. 17 Bog. (beh. K. 3.30). U. M. Geba. a. k. 1886 200 200 200 200 200 200 200 200 200 20
237 Die Dambswäscherei. Ihre Einricht. u. der Petrieb Verd Tollen Group in Frank. Mit 28 Abb. 12 Bog. Geb. K 2.40 M 2.20. Webdin K in der Charles.
288 Die begetablischen Faserstoffe, hisse u. Handbluck in Angeleichen bei der Angeleichen Beiter und der Angeleichen bei der A
289 Die Fabrikation der Papiermaches u. Papierkofistearen deste de alest p Mit 125 Abb. 25 Bog. Geb. K 5,600 ab. M. Gebbu. K b. 400 ab.
240 Die Herstellung großer Glastörper bis zu den neueiten Gortisterten. B. R. Weißel. Mit 104 Abb. 13 Bog. Geb. K 4 40 - 4 M. 1. 18 B. L. 18 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
241 Der rationelle Betrieb der EffigeFabritation u. die Kontrolle iner Gen. I. 3. Ber f. d. Mit 68 Abb. 22 Bog. (Beh. K. 6.60) - 6. H. beites h. content Mit in
242 Die Fabritation von Stärlezuder, Tertvin, Malioseprabaraten, Indercoute n. Inbertzuder. Bon Dr. B. Berfit, Mit bartib in them iter hand 6 M. Gebon, K 7.50 = M 6.80.
243 Das Cassiliblicht. Die Fabrilation der Mühnege ( trampen bem 1914) Caftellant. Mit 32 Ubb. 9 Bog, (deh. K. H. a. 1814) 18 M. ergeln & 4 fra 28 Aug
244 Die Bearbeitung von Glastörpern bis zu ben neueiten Forifferieten. Ihr Be g. el. Mit 155 Abb. 17 Bog. Geh. K. 4.40 1 M. 18phr.: h. 1.50 m. 1.20
Daefde. Mit 80 Abb. 32 Bog. Geh. K. H. St. & M. Bieben. Lot 1800. 1900.
246 Der prattifche Destillateur n. Epirltuofensabrifant. Ben A Gabert M 67 Ubb. 19 Bog. Geb. K 4.40 4 M. Gebbu, K b. I. a u 4.5.
Der Gips u. feine Berwendung. Lou M. Podratti Frad Mb. 1920 Geb. K 4.40 = 4 M. Gebbn K 5.30 - N 4.80
248 Der Formaldehild. Seine Darstell. u. Eigensch., feine Annerste in des Techn u. Medizin. Bon Dr. L. Banino u. Er. E. Erriter. Mit beite Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80

# addada A. Bartleben's Verlag in Wien und Leipzig. addadada

- 19 Die Fabritation bes FelbspataBorgellans. Bon S. Grimm. Mit 69 Mbb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- O Die Serum., Batterientorin. u. Drgan-Brabarate. Darftellung, Birtungs. weise u. Anwendung. Bon Dr. pharm. M. v. Balbheim. 28 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 1 Die keramische Brazis. Erzeugung keramischer Produkte. Bon J. B. Schamberger. Mit 39 Abb. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 2 Die Technik der Kosmetik. Handbuch ber Fabrikation, Berwertung u. Prüfung. Bon Dr. Th. Koller. 20 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 8 Die animalischen Faserstoffe. Bon M. Bottler. Mit 16 Mbb. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon, K 5.30 = M 4.80.
- 4 Die organismen Farbstoffe tierischen u. pflangl. Urfpr. u. beren Anwend. Bon U. Berghof. Mit 50 Abb. 27 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 5 Blattmetalle, Bronzen u. Metallpapiere, beren herstellung u. Anwendung. Bon 3. E. Andes. Mit 50 Abb. 22 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 6 Die Chantalium-Laugung von Golderzen. Frei bearb. von E. Bictor. Mit Titelbilb, 14 Taf., 15 Abb. 15 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.
- 7 Die Kunftseine, Darstell, aller Arten kunftl. Steinmassen. Bon S. Zehner. Zweite Aust. Mit 72 Abb. 26 Bog. Geb. K 6.60 = 6 u. Geb. K 7.50 = u 6.80.
- 8 Der Muminiumbrud. (Algraphie.) Cinricht. u. Ausilb. i. b. lith. Pragis. Von K. Weilandt. Mit 12 Abb. 6 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 9 Das Cas u. seine moderne Anwendung. Bon B. Frenzel. Mit 179 Abb. 17 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 0 Die Konscriberung von Traubenmost, Fruchtsästen u. die Herstellung altohols freier Getränte. Bon A. da 1 K ta z. Mit 63 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 1 Die Patina. Ihre Bilb. auf Aupfer u. beffen Legier. Bon Dr. 2. Banino u. Dr. G. Seitter. 6 Bog. Web. 2 K = M 1.80. Webbn. K 2.90 = M 2.60.
- 2 Das Studium ber Chemie. Bon A. Toepper. 7 Bog. Geh. K 1.60 = M 1.50. Gebbn. K 2.50 - M 2.30.
- 8 Moliermaterialien u. Barme-(Ralte-) Schutmaffen. Bon E. Reltone. Mit 38 Abb. 22 Bog. Seh. 5 K = M 4.50. Sebbn. K 5.90 = M 5.30.
- 4 Die Fabritation b. Tritotwaren, Strumpfwaren u. beren Ralfulation. Bon B.
- 5 e s e r. Mit 220 Abb. 17 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.

  5 Die praktische Ledererzeugung. Bon R. Burck arbt. Mit 32 Abb. 11 Bog. Geh. 3 K = M 2.70. Gebon. K 3.90 = M 3.50.
- 6 Die Holzbiegerei u. die Herstellung der Möbel aus gebogenem Holz. Bon L. E. And 6 s. Mit 117 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 7 Die fünftliche Rühlung. Jolation gegen Feuchtigt. u. gegen Elettrizität. Bon A. Forfiner. Mit 20 Abb. 18 Bog. Geb. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.80 = M 4.80.
- 8 Die Sandelsbflanzen Deutschlands. Ihre Berbreitung, wirticaftliche Bebeutung, u. technijche Berwenbung. Von Dr. F. W. Neger. Mit 20 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 9 Zelluloje, Zellulojeprodutte u. Kautichutjurrogate. Bereit. b. Belluloje, Bergamentzelluloje, b. Gewinnung b. Zuder, Altohol usw. Bon Dr. J. Bersch. Mit 41 Abb. 27 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 0 Anleitung zur Ausführung tertilschemischer Untersuchungen. Bon Dr. A. M il Iler. Mit 20 Mbb. 13 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 1 Prattifches Mezeptbuch für die gesamte Lads u. Farben-Industrie. Bon B. E. Unbes. 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 2 Bratt. Rezeptbuch f. b. gefamte Fetts, DIs, Geifens u. Schmiermittel. Induftrie. Bon B. E. Unbes. 29 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 3 Bie eine moderne Teerdestillation mit Dachpappenfabrit eingerichtet sein muß. Bon B. Peterfon - Rinberg. Mit 77 Abb. u. 1 Taf. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.

#### appaga H. Bartleben's Chemilateanilate Bibliothek, appagaga

- 274 Die Braris u. Betriebskontrolle der Schwefelfäure-Kabr. Bon Dr. S. Mier. 3 i n g f i. Mit 19 Abb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 275 Bleiftifte, Farbitifte, farbige Kreiben u. Paftellftifte, Aquarellfarben. Tulche u. ihre Serftell, nach bewährten Berfahren. Bon A. Buch walb. Mit 113 Ubb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 276 Die Anduffrie der verdichteten u. verfluffigten Gafe. Bon Dr. E. Qubmann. Mit 70 Abb. 22 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 277 Unfere Lebensmittel. Unleit. gur Renntnis b. wichtigften Rahrungs- u. Genufi. mittel, Bon Dr. U. Safter Itt. Mit 3 Mbb. 28 Bog. Och. K 6,60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 278 Die analytifden Reattionen ber tednifd wichtigen Glemente. Mit Anhang: Aufluchung u. Trennung b. Elemente. Bon Dr. A. Tu ft. Mit 19 Mbb. 11 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn, K 3.10 = M 2.80.
- 279 Die Chrombeigen. Ihre Eigenschaften u. Berwendung. Bon B. Sallerbach. 9 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 280 Die technische Berwertung bes Torfes u. f. Deftillations-Produkte. Bon Dr. G. Thenius. Mit 78 Mbb. 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 281 Die Deftillation ber barge, bie Refinatlade, Refinatfarben, bie Roblefarben u. Farben für Schreibmafdinen. Bon B. Schweizer. Mit 68 Abb. 23 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 282 Die Malerfarben u. Malmittel. Darstell. b. Eigensch, aller vort. Farben. Bon Dr. J. Berich. Mit 4 266. 24 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 283 Die harzprodutte. Gewinnung u. Berarbeitung b. Rohterpentine. Bon Q. E. Un be B. Mit 67 Abb. 28 Bog, Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 284 Die medanifden Borrichtungen ber demifdetednifden Betriebe. Bon &. DB e is gan b. Mit 220 Abb. 28 Bog. Geh. K 8.80 = 8 M. Gebbn. K 9.70 = M 8.80.
- 285 Die Industric ber altoholfreien Getrante. Bon Dr. C. Buhmann, 87 Mbb. 26 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 286 Die farbigen, bunten u. bergierten Glafer. Bon B. Ranban. Dit 17 200b. 24 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.
- 287 Sandbud ber Spezialitäten-Juduftrie. Bon Dr. Th. Roller. Mit 8 Abb. 26 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebon. K 7.50 = M 6.80.
- 288 Ras Rasein. Bon R. Scherer. Mit 11 Mbb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 289 Marung u. Filtration alloholhaltiger Flüffigleiten. Bon Brof. M. Bottler. Mit 25 Abb. 15 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 290 Die Meeresprodutte. Bon S. Bittorin. Mit 57 Mbb. 31 Bog. Geh. K G. 60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 291 Die Untersagung n. Beurteilung des Bieres. Bon St. Rraeger. Mit 30 Abb. 11 Bog. Geh. K 9.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 8.80.
- 292 Die moderne Grabtertunft. Gefcichte u. Tednit bes Gravierens. Bon C. J. Stahl. Mit 55 Abb. 20 Bog. Seh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 298 Die Comelgung der Sohle, Soliffe, Brege, Tafele u. Blafdenglafer mit ihren berichiebenen Rohmaterialien, Saben u. Roften. Bon S. Schnurpfetl. 16 Bog. Geb. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 291 Die Aphali-Industrie, Bon &. Binbenberg, Mit 46 Mbb. 22 Bog. Web. K 6.60 = 8 M. Gebbn. K 2.50 = M 6.80.
- 295 Careibe, Robiers u. andere Linten. Sanbbuch ber Tintenfabritation. Bon L. E. An b 6 8. Mit 8 Abb. 17 Bog. Gef. K 8.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 296 Die Anopijabritation. Bon B. Butter. Mit 68 Mbb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebon. K 5.30 = M 4.80.
- 297 Kaffee, Kaffeetonserven u. Kaffeesurrogate. Bon E. Frante. Mit 32 Abb. 16 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebon. K 4.20 = M 3.80.
- 298 Tednit ber Betorierung feramifder Waren. Bon R. Sainbach. Mit 22 Abb. 22 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.

#### addada A. Kartleben's Verlag in Wien und Leipzig. addadada

- 299 Chemisch-technische Nezepte u. Notizen für die Zahnbraxis. Von A. Seb- I acet. Dritte Aufl. 30 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- **300 Die tünstlichen Fußboden. u. Wändebeläge.** Bon R. Scherer. Mit 46 Abb. 24 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- **801** Kołodbutter u. andere Kunftspeisefette. Bon B. E. And 6 S. Wit 37 Abb. 17 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn, K 5.30 = M 4.80.
- 302 Chemie ber gesamten Dlindustrie. Bon F. A. Rosmäßler. Mit 9 Abb. 10 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 303 Crdwachs (Zerefin), Paraffin u. Montanwachs. Bon R. Gregorius. Mit 32 Abb. 20 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- **304** Das Färben bes Holzes burch Imprägnierung. Bon J. Pfifter jun. Mit 11 Abb. 6 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- **305 Das Natriumsuperozyb.** Bon Dr. L. Banino. Mit 6 Abb. 7 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- **306** Ter Fieglermeister in Theorie u. Praxis. Bon J. v. B ü k. Mit 60 Abb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 307 Das Meffingwert. Bon Dr. G. Gurnif. Mit 14 Abb. 6 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 808 Zelluloid und seine Berarbeitung. Bon L. E. Andés. Mit 69 Abb. 26 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn, K 7.50 = M 6.80.
- 309 Togitologie oder die Lehre von den Giften. Bon F. A. Noßmäßler. 11 Bog. Geh. K 8.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- **310 Der Magnesit.** Bon R. Scherer. Mit 22 Abb. 18 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- B11 Die Surrogate in der Lads, Firniss u. Farbenfabritation. Bon L. E. Andés. Mit 25 Abb. u. 1 Taf. 25 Bog. Geb. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 812 Tas Anallquedfilber u. ähnliche Sprengstoffe. Bon Ing. chem. Dr. R. K no II. Mit 39 Abb. u. 1 Taf. 14 Bog. Geh. K 4.40 = 4 N. Gebbn. K 5.80 = M 4.80.
- 313 Die Beseitigung des Stanbes auf Straßen u. Wegen usw. Bon L. E. Anbes. Wit 31 Abb. 22 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 314 Der Bienenhonig u. seine Ersammittel. Bon Dr. phil. A. Haster lik. Mit 63 Abb. 17 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 315 Die Fabrilation der Gemüsekonserven. Bon Dr. J. Ott. Mit 24 Abb. 11 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 316 Puhbaumwolle u. andere Puhmaterialien. Bon F. Pollehn. Mit 44 Abb. 21 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 317 Rohholzgewinnung u. Gewerbseigenschaften bes Holzes. Bon E. Laris. Mit 37 Abb. 14 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 118 Die Tonc. Bon Dr. P. Rohland. 10 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebbn. K 3.10 = M 2.80.
- 119 Limonaden u. alfoholfreie Getränte. Bon H. Timm. Mit 29 Abb. 14 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 120 Waichs, Bleichs, Blaus, Stärtes u. Glanzmittel. Bon 2. E. Anbes. Mit 21 Abb. 24 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebbn. K 6.40 = M 5.80.
- 121 Chemisches Auskunftsbuch f. Fabrikanten, Gewerbetreibenbe u. Landwirte. Bon H. Arause. Mit 7 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 22 Der Tafelfenf (Mostrich) u. die Bermert, b. Senspssanze. Bon Dr. A. Hasterfit. Mit 56 Abb. u. 3 Taf. 13 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 23 Der Graphit. Eine techn. Monographie. Bon A. Haenig. Mit 29 Abb. 16 Bog. Seh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 24 Die flüffigen Heizmaterialien. Bon F. A. Roßmäßler. Mit 35 Abb. u. 3 Taf. 7 Bog. Geb. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.

- **325 Der Schmirgel u. seine Industrie.** Bon A. Haenig. Mit 45 Abb. 9 Bog. Geh. K 3.30 = 3 M. Gebbn. K 4.20 = M 3.80.
- 826 Die lauftische u. kohlensaure Verseifung in der modernen Eeisenindustrie: Die Hausseise. Bon D. Kirchner. Mit 52 Abb. 12 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.80 = M 4.80.
- **827 Die Bertilgung von Ungezieser u. Untrant.** Bon L. E. Andés. Mit 16 Abb. 23 Bog. Geh. *K* 5.50 = 5 *M*. Gebbn. *K* 6.40 = *M* 5.80.
- 828 Chemisch-pharmazentische Praxis der Zahnheillunde. Bon Dr. L. Kauf. mann. Mit 37 Abb. 24 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 829 Nutholz liefernde Holzarten. Bon E. Laris. Mit 5 Abb. 17 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 830 Die Herstellung der Kautschussellussel
- 381 Das Generatorgas, seine Erzeugung u. Berwendung. Bon Dr. C. Kietaibl. Mit 151 Mbb. 24 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.
- 882 Der Kesselstein, seine Entstehung u. Berhütung. Bon S. E. And 6 3. Mit 30 Abb. 19 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 838 Hefen, Schimmelpilze n. Batterien. Darstell. ber Lebensbedingungen, Eigenschaften u. Berwendung. Bon Dr. W. Bersch. Mit 53 Abb. 31 Bog. Geh. K 6.60 = 6 M. Gebbn. K 7.50 = M 6.80.
- 834 Die senersesse Andustrie. Eine Darstellung ber zur Berwenbung kommenden Rohmaterialien und beren Bestandteile. Bon B. Werner. Mit 46 Abb. 14 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 835 Die Wild, ihre Untersuchung u. Berwertung. Bon F. Uh. Mit 72 Abb. 19 Bog. Geh. K 5.50 = 5 M. Gebon. K 6.40 = M 5.80.
- 836 Die Khoto-Ablographie. Herstellung von Bilbern auf Buchsbaumholz für die Zwede der Holzschankt. Bon C. Fleck. Mit 5 Abb. 5 Bog. Geh. K 2.20 = 2 M. Gebon. K 3.10 = M 2.80.
- 887 Moderne Schuheremes und Lederputimittel. Von L. E. Andés. Mit 7 Mb. 16 Bog. Geh. K 4.40 = 4 M. Gebbn. K 5.30 = M 4.80.
- 838 Die Photolithographie. Bon C. Fleck. Mit 13 Abb. 6 Bog. Geh. K 2,20 = 2 M. Gebbn. K 3,10 = M 2.80.
- 339 Das Färben der Metalle. Bon F. Hartmann. Mit 14 Abb. 32 Bog. Geh. T 6.60 = x 6.—. Gebbu. K 7.50 = x 6.80.
- 840 Clasertunft, Glasmaleret und mob. Kunstverglasung. Bon C. J. Stahl. Mit 54 Abb. 17 Bog. Geh. K 4.40 = 11 4.—. Gebbn. K 5.30 = 11 4.80.

# Verwertung des Holzes

anf

# chemischem Wege.

# Eine Daritellung der Verfahren

7111

Gewinnung von Azeton, Eliigiäure, Holzgeist, Teerölen ulw.; von Oxaliäure, Zellulole, Gerb- und Farbitoff-Extrakten, ätheriichen Ölen und Harzen.

Von

# Dr. Josef Bersch.

Dritte, ganzlich neu bearbeitete Hullage von

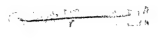
Dr. Wilhelm Berich.

Mit 76 Abbildungen.



Wien und beipzig. A. Hartleben's Verlag.

(Hile Rechte porbehalten.)



674 · 8



# Vorwort zur dritten Auflage.

Dieses Buch war seinerzeit eines der ersten — wenn nicht überhaupt das erste zusammenkassende Werk über die Verwertung des Holzes auf chemischem Wege. Mein im Jahre 1907 verstorbener Vater, Prof. Dr. Josef Versch, hatte darin einen großen Teil seiner auf diesem Gebiete gesammelten Erfahrungen niedergelegt und dadurch, sowie durch mehrere eigene Erfindungen und Verbesserungen, einiges zur Ausgestaltung dieses Zweiges der chemischen Technologie beigetragen. Im Jahre 1898 erschien dann die zweite, ebenfalls von meinem Vater bearbeitete Auslage, und nun obliegt mir die Pflicht, als Erbe seines literarisschen Nachlasse, der von mir verfaßten dritten Bearbeitung

ein Geleitwort mit auf den Weg zu geben.

Viele und einschneidende Verbesserungen sind auf dem weiten Gebiete der Verwertung des Holzes auf chemischen Wege im letzten Jahrzehnt zu verzeichnen gewesen. Die Einsührung neuer und die Verbesserung älterer Apparate ermöglichte eine weit gründlichere Ausnützung des Rohmateriales, die neuen Versahren zur Aufarbeitung der Rohprodukte gestatteten die Erzielung höherer Ausbeuten und reinerer Endprodukte und so manche Ersindung, die seinerzeit als Fortschritt begrüßt wurde, hat sich in der Prazis nicht bewährt. All dies bedingte, daß die dritte Auflage auf das gründlichste neu bearbeitet und zum großen Teile umgestattet werden mußte. Die neue, hochentwickelte Literatur über das Gebiet der Holzverwertung wurde eingehend berücksigt, veraltetes ausgeschieden und auch die Abbilbungen wurden ergänzt und zum großen Teil erneut.

Das vorliegende Buch beschäftigt sich jedoch nicht bloß mit der Verwertung des Holzes durch trockene Destillation und der Aufarbeitung des Holzesstaund hockeres, sondern es enthält auch kurze Schilderungen der Darstellung der Oralfäure, der Gerbaund Farbstöffertrakte, der Harze und der Jellusse. Daher konnte jedem dieser Themen nicht jene Aussührlichkeit zuteil werden, deren sie sich in den speziellen Handbüchern ersreuen, doch lag die die in die kleinste Einzelheit gehende Darstellung auch nicht in der Abslicht des Verfassers.

Das Buch will vor allem einen orientierenden Überblick über das ebenso große, wie wichtige Gebiet der Holzverwertung auf chemischem Wege geben, den Interessenten die vorhandenen Möglichkeiten zeigen und schließlich den Leser für das Studium der betreffenden Sonderwerke vorbereiten. Wenn es außerdem noch als Lehrbuch Nuțen

ftiftet, fo ift feine Aufgabe vollauf erfüllt.

Die Herausgabe wurde mir durch das Entgegenkommen der Spezialfirma für Holzverkohlungsanlagen F. H. Meyer in Hannover-Hainholz ganz besonders erleichtert und ich fühle mich verpflichtet, ihr auch an dieser Stelle meinen Dank auszusprechen.

Dr. Wilhelm Berich.



		Sette
	Vorwort	III
· I.	Ginleitung	1
II.	Chemische Zusammensehung und physikalische	
	Gigenschraften des Holzes	10
	Die chemische Zusammensehung des Holzes Die Holzes Die Holzes 12. — Die Holzsubstanz 14. — Der Saft des Holzes 17. — Die Bestandsteile der Asch 20. — Der Wassergehalt 21.	10
	Die physikalische Beschaffenheit des Holzes	24
	Die Beränderingen bes holges durch Ginwirkung bon Luft und Waffer 29. — Barmeeffekt bes holges 33.	
III.	Der Ginfluß höherer Temperaturen auf das Holz	37
	Die Eigenschaften der Holzkohlen	48
IV.	Die Produkte der trockenen Destillation	61
	Die gasförmigen Destillationsprodukte	62 69
V.	Die Gigenschaften der bei der trockenen Deftillation	
	des Holzes entstehenden Verbindungen	78
	Die Gsstgüure 78. – Das Azeton 82. — Das Methyl- azetat 83. — Der Albehyd (Azetalbehyd) 83. Der Hoszteer	85
	Die Kohlenwafferstoffe der Reihe Cn H2n-6 85. — Naph- thalin und Paraffin 86. — Die sauerstoffhaltigen Teer-	
	produkte (Areofot) 87: — Andere im Holzteer vorkom- mende Verbindungen 89.	
VI.	Die Holzverkohlung (mit Abb. 1-6)	90
	Das Kohlebrennen 90. Das Teerschwelen	109

VII Die Dauffallung was Halela Will de
VII. Die Darftellung von Sohle, Holzessig und Teer in geschlossenen Gefäßen (mit Abb. 7—41) 10
Die gebecken Weiler
Die gebecken Meiler
Die Meileröfen
Der Schwarzsche Ofen 118.
Allianillenifelling der aurzeit in profitiefien meine e
HILULIAN SELLORIHAGONIA COLO 2112 Vice for tono
Scheitholz . 123. — Die schwedischen Meiseröfen
125 - Rorfohlmasschlandte und ichen Meiseröfen
Die Retorten
b) Stehende Retorten
b) Stehende Reforten 139 Ofen für ununkerbrochenen Betrieb 145.
Destillierapparate für Holzabfälle
Transportable Destillierapparate
Die Kühlapparate
Die Gegenstrom-Höhrenkühler 156. — Die Kastenkühler
Die Behälter für die Destillationsprodukte 162
Die Sammelkästen 164 Die Verwendung der Gase 164 Die Nussishrung der trocknen Vertinger 166
Die Ansbente
Die Ausbente
VIII. Pite Derarbeitung den Kaltaffiag (mit Oreg 40 eg)
Der destillierte Holzessig
Die Gewinnung reiner Gffigfaure aus bem Solzeffig 194
· ~ · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
~ WELLER HILL WILLIAM THE MILE OF THE SECOND
Das Salzfäureverfahren 206. — Das Schwefelfäurever- fahren 208.
IX. Die Darftellung von reinem Holzgeift oder Methyl-
Holzteren (mit Abb. 51-67)  A. Darstellung von Holzgeift 215. — B. Die Darstellung von Larten 215
terto 440 Duringlilling hou terpolat was Comer, on
Darstellung von Terpentinol aus Teer 232
X. Das Ichwelen der Radelhälzer (mit Abb. 58-61) . 233
Die Darstellung bon Ornation ger (mit 2100. 58—61) . 233
Die Darstellung ben Ganting auf Holy 237 Das Rugbrennen 242
292

	Inhaltsverzeichnis.	VII
XII.	Die Rußhütten	248 258
XIII.	Die Jahrikation von Bellulose aus Holz (mit Abb.	
	62—64) Der Holzstoff Die Darstellung von Zellulose mittels Ütnatron Die Darstellung der Natronlange Die Wiebergewinnung der Soda Die Apparate zur Behandlung des Holzes mit Natrons	266 268 269
	lauge	271
	Das Waschen der Zellulose	275
	Die Darstellung von Zellulose unter Anwendung von schwefeliger Säure	277
XIV	Gerbftoff und Gerbstoffertrakte (mit Abb. 65-72)	
X1 V.	Die Beschaffenbett ber Baumrinden	282
	Die Eichenrinden	283
	Die Beschaffenheit ber Baumrinden	286
	A. Eichenrinde 287. — B. Fichtenrinde 287. — Rinden	
	verschiedener Bäume 288.	900
	Die Berkleinerung der Lohrinden	400
	Die Darstellung ber Gerbstoffegtratte Die Darstellung von festen Holzegtratten (Lobe- und	292
	Die Darstellung von festen Holzextraften (Lohe= und	
	Farbstoffegiratten)	303
VV		
Αν.	Die Gewinnung von Harz und ätherischen Glen	306
	aus Hölzern (mit Abb. 78—76)	309
	Die Berarbeitung der Terpentine	313
	Die Berarbeitung ber Terpentine	241
	ftillation der Rohharze	314
	Die Gigenschaften des Terhentindles	321
	Die Eigenschaften bes Terpentinoles	324
	Alphabetisches Sachregister	





# Finleitung.

Während ungezählter Jahrtausende war das Holz der izige Körper, deffen sich die Menschen zur Unterhaltung 3 Feuers bedienten, und den sie neben Stein gur Ber-Hung ihrer Wohnungen, jur Anfertigung von Geraten d Werkzeugen verwendeten. Mit der Entwicklung der iltur murden die Menschen mit verschiedenen Körpern beant, denen gewisse Eigenschaften des Holzes in höherem cade zukommen und welche daher in manchen Källen dem

Mae gegenüber den Vorzug verdienen.

Bekanntlich hat fich in England ber Gebrauch ber einkohle als Brennmaterial an Stelle des Holzes schon d vielen Rahrhunderten eingebürgert und der außer-Dentlich gesteigerte Bedarf nach hochwertigen Brennffen, welcher burch die Einführung der Dampfmaschinen twendig wurde, brachte es mit fich, daß gegenwärtig fast allen Rulturländern die mineralische Roble das wichtigste ennmaterial bildet und infolgedeffen die Bedeutung des ilzes als Brennftoff fehr vermindert wurde. Daß es gar ht möglich mare, den Bedarf an Beizmaterial, welchen fere Fabriten, Gisenwerte, Bahnen und Dampfichiffe verruchen, aus dem Holzertrage unserer Forste zu deden, ist : Europa schon lange sichergestellt; die Balber Ungarns, eliziens, sowie jene von Standinavien und Rugland rben zur Erfüllung diejes Zweckes in wenigen Jahrnten erschöpft sein.

Selbst in einem Lande, welches erst seit verhaltnis-Big furger Beit der Rultur erschlossen ift, in den Ber-Berich. Berivertung bes Bolges. 3. Mufi.

einigten Staaten von Nordamerika, machte man die Wahrnehmung, daß die gewaltigen Urwälder, welche sich vorfanden, mit überraschender Schnelligkeit ausgerodet wurden,
seitdem die Dampsmaschinen in Amerika ausgedehnte Anwendung sinden; die mächtigen Anthrazitlager und die Steinkohlenflöhe werden daher auch in Amerika in großartigem Waßstade ausgedeutet. Die Wälder, welche vor
kaum anderthalb Jahrhunderten den größten Teil des amerikanischen Kontinentes bedeckten, sind in unserer Zeit teils ganz verschwunden, teils sehr bedeutend reduziert.

Durch die Fortschritte, welche die Eisenindustrie gemacht hat, hat auch das Holz sehr viel von seiner Bedeutung als Baumaterial verloren; während in früherer Zeit riesige Holzmassen zum Bau von Dächern, Brücken, Schiffen und verschiedenen Maschinen verwendet wurden, benützt man gegenwärtig fast ausschließlich das Eisen für diese Zwecke, weil es neben seiner bedeutenderen Festigkeit auch viel

größere Dauerhaftigkeit besitt als bas Holz.

Die genannten Verhältnisse sind es, welche in den Ländern mit dichter Bevölkerung und hochentwickelter Industrie die Veranlassung dazu gaben, daß die Waldbestände start reduziert und die Anwendung des Holzes auf jene Zwecke beschränkt wurde, für welche sich eben kein anderes Material verwenden läßt, z. B. zur Ansertigung von Brettern und anderem Werkholz. Wanche europäischen Staaten verwögen selbst diesen Bedarf an Holz gar nicht mehr aus den eigenen Wäldern zu decken und müssen das von ihnen verbrauchte Werkholz aus holzreicheren Gegenden einführen.

Während so, namentlich in ben westeuropäischen Ländern, fast schon Mangel an Holz eingetreten ist, obwaltet in ben östlich und nördlich gelegenen Ländern das umgekehrte Verhältnis: sie besitzen meist einen großen Reichtum an Holz, der aber in vielen Fällen nur einen sehr geringen Nutzen, in sehr vielen Fällen gar keinen Nutzen abwirft. Die Ursache dieser Erscheinung wird durch die kulturellen und Nachlandschaften.

und Bevölferungsverhältniffe biefer Länder bedingt.

Ein großer Teil Ungarns, Siebenbürgens, Aroatiens, Galiziens und Ruflands ist gegenwärtig noch von dichten Forsten bedeckt; manche berselben konnen geradezu noch als Urwälder bezeichnet werden. Das noch wenig entwickelte Stragen- und Bahnnet biefer Länder, bas spärliche Bortommen großer industrieller Anlagen, welche große Mengen von Brennstoff verbrauchen, machen einerseits den Trans= port des Holzes schwierig und kostspielig, anderseits aber auch das Holz infolge des geringeren Verbrauches fehr geringwertig. - Diese ungunftigen Verhältniffe bringen es mit sich, daß viele Forsttomplere in diesen und anderen Ländern bem Besither absolut gar feine Rente abwerfen, weil ber Preis des Holzes an den Verkaufsstellen so nieder ist, daß er nicht die Kosten des Transportes auf größere Entfernungen bedt, wobei sich überdies der Bedarf an Holz bloß auf jenes Quantum erstreckt, welches für die Zwecke ber haushaltung verbraucht wird.

Die Werte, welche infolge der ungunstigen Verhältnisse, unter welchen sich die Forstwirtschaft in Ländern mit dunner Bevölkerung und geringer Industrie befindet, alljährlich verloren gehen, betragen riesige Summen und ex ist für den Besitzer solcher Forste höchst wichtig, nach Mitteln zu suchen, welche ex ihm ermöglichen, aus seinem Walbe

bennoch einen entsprechenden Rugen zu ziehen.

In manchen Gegenden, z. B. in gewissen, fast menschenleeren Teilen der Vereinigten Staaten von Nordamerika und Rußlands, suchte man früher das Holz dadurch zu verwerten, daß man es einfach verbrannte, um aus der Asche Kaliumkarbonat (kohlenjaures Kali) als sogenannte » Pottasche zu gewinnen. 100 Gewichtsteile Holz liefern im Durchschnitte I Gewichtsteil Asche oder 3/4 Gewichtsteile Pottasche. In früherer Zeit war die Pottasche so ziemlich die einzige ergiedigere Quelle für jene Gewerde, welche der Alkasien bedürsen; in der Seisensabrikation und in der Glassabrikation wurden bedeutende Wengen von Pottasche berwendet.

Für viele gewerbliche Zwecke, kann an Stelle des Kaliumkarbonates das Natriumkarbonat (kohlensaures Natron), Soda, angewendet werden. Da man nun gegenwärtig die Soda in großen Fabriken auf künstlichem Wege 11115 zu sehr billigen Preisen darstellt, hat die Soda das kohlensaure Kali in den meisten Industrien völlig verdrängt und dieser Umstand hatte zur notwendigen Folge, daß der Preis der

Bottasche sehr gefunken ift.

Dieser Umschwung der Berhältnisse bringt es mit sich, daß gegenwärtig die Verwertung der Forste auf Asottaiche noch weniger einträglich mare als früher. Die Gewintititg bon Denthar Pottasche ift übrigens, wie leicht einzusehen, das roheste Verfahren, welches zum Zwecke der Holzvermertung bie in Anwendung gebracht werden fann, weil hier samte organische Substanz, welche im Holze enthalten vollständig verloren geht. In einem Lande, welches acht auf einer gewissen Stufe ber Zivilisation fteht, geringes nicht an, so große Werte aufzuopfern, um ein so Erträgnis zu erzielen, wie es das Bottaschebrennen abwirft; man muß bestrebt sein, das Holz in einer Beise zu verwerten, durch welche fämtliche in ihm enthaltenen wertvollen Stoffe gewonnen werden können. Nachdem dies aber mit bort möglich ift, wo das Holz entweder in Form von Werkholz oder Brennholz verfauft werden tann, muß der besiher, welchem dies wegen der oben angedeuteten Werhältnisse nicht möglich ift, trachten, Auskunftsmittel auf zufinden, die ihm eine einträgliche Verwertung des Holzes ermisglichen.

Eines der am häufigsten angewendeten Auskurftsmittel in dieser Beziehung ist, das Holz in Kohle umzurvandeln und diese zu verkausen, weil die Kohle im Vergleiche mit dem Holze, aus welchem sie gewonnen wurde, ein geringes Gewicht besitzt, sich aber durch einen sehr großen Heizwert auszeichnet. Für gewisse harte Hölzer, welche ihrer physikalischen Eigenschaften nach weniger zur Verwendung als Werkholz geeignet erscheinen, ist in manchen Gegenden die Umwandlung in Kohle noch das einzige Mittel, um sie siber-

haupt verwerten zu können.

In manchen Ländern, z. B. in gewissen Teiler: Steier= marks, wurde früher das Verfahren der Verkohlung des

Holzes für die Zwecke der Eisengewinnung in sehr großem Maßstade betrieben, doch muß auch dieses Versahren als in nationalökonomischer Beziehung sehr unzweckmäßig bezeichnet werden. Man bedarf nämlich zum Niederschmelzen von Eisenerzen so hoher Temperaturen, daß eine sehr bedeutende Menge von Brennmaterial zur Sewinnung eines bestimmten Sisenquantums erforderlich ist. Weil aber die Eisenwerke jährlich viele Tausende von Zentnern Eisen produzieren und der Bedarf an Eisen fortwährend steigt, läßt sich leicht absehen, daß die Kohlenproduktion mit dem Bedarfe an Kohle nach einer gewissen Zeit nicht mehr Schritt halten könnte, oder die Eisenproduktion auf ein gewisses Maximum beschränkt bleiben müßte, welches von der Kohlenmenge abhängig wäre, die jährlich von den in einem gewissen Umstreise liegenden Forsten produziert wird.

Es mag wohl Waldbesitzer geben, welche in einem solchen Falle gerne bereit wären, des zeitweilig gesteigerten Gewinnes wegen auch solche Teile ihrer Wälder, welche sich noch nicht in schlagbarem Alter besinden, abzustocken — ein Versahren, welches man als Raubwirtschaft bezeichnen muß und welchem glücklicherweise in den meisten Ländern durch

die Forftgesetzgebung ein Biel geset wird.

Das unter Zuhissenahme von Holzschle erblasene Eisen zeichnet sich dem mittels Kots gewonnenen gegenüber durch gewisse Eigenschaften vorteilhaft aus, welche namentlich durch die Abwesenheit von Schwefel und Phosphor in dem Brennmateriale bedingt werden; dank der Fortschritte, welche die metallurgische Chemie gemacht hat, ist es aber auch möglich geworden, unter Anwendung von Kots ein Eisen zu gewinnen, welches an Reinheit jenem, welches mittels Holzschlen erzielt wird, völlig gleichkommt. Weil sich in jenen Ländern, in welchen Eisen gewonnen wird, auch Steinschle leicht beschaffen läßt, so wird durch diesen Umstand der Wert der Holzschle vermindert, weshalb der Gewinn, welchen die Verwertung des Holzes in Form von Holzschle mit sich bringt, sehr gering ist. Bedenkt man übers dies. daß von den 80% wertvoller Bestandteile, welche

im Holze im Durchschnitte enthalten sind, bei der Umwandslung des Holzes in Kohle nur 20 bis 25%, gewonnen werden, so kann man die Verarbeitung des Holzes auf Kohle gewiß nur als einen Notbehelf bezeichnen, dessen man sich eben bedient, um das Holz überhaupt verwerten zu können.

Es ift bekannt, daß fich beim Rohlebrennen aus dem Holze fehr große Mengen flüchtiger Produtte entwickeln. welche in Form von Dämpfen und Gasen entweichen und die Umgebung der Kohlenstätte mit einem eigentümlichen Geruche erfüllen. Wir werden uns in einem fpateren Teile diefes Wertes eingehend mit biefen Stoffen zu beschäftigen haben und wollen hier nur darauf hinweisen, daß in fehr vielen Källen das rationellste und einträglichste Verfahren der Solzverwertung barin besteht, bas Solz unter gewiffen Umftanben ber Verkohlung zu unterwerfen und die fich hierbei entwickelnden Brodufte aufzufangen. Manche diefer Produkte, 3. B. ber Holzteer, find ichon im robem Buftande, b. h. fo wie fie fich unmittelbar bei ber Bertohlung des Holzes ergeben, gut verwertbar, mahrend andere, wie 3. B. ber Holzessig, einer weiteren Bearbeitung unterworfen werben muffen, dann aber fehr wertvolle Stoffe (reine Effigfaure, Azeton, Methylaltohol) liefern. Weil befanntlich ber Wert eines Stoffes um so größer wird, je mehr Arbeit man darauf verwendet, wird auch der Wert des Holzes durch das Verfahren, von welchem wir sprechen, sehr beträchtlich gesteigert, und zwar in solcher Weise, bag bas Erträgnis das jeder anderen Art der Holzverwertung übertrifft. Dies gilt namentlich für solche Holzarten, welche sich infolge ihrer besonderen Gigenschaften nicht zur Darftellung von Rellulose ober Holzschliff eignen.

Weil es bei der Verwertung des Holzes auf chemischem Wege nur auf die Substanz, aber nicht immer auf die Form ankommt, in welcher diese gegeben ist, läßt sich nicht nur Stammholz in der angegebenen Weise verarbeiten, sondern jede Art von Holzabsall — dünnes Astholz, Schälholz, Späne, Sägemehl — kann in gleicher Weise verwertet

werden; der Unterschied in dem Ergebnisse liegt nur darin, daß man bei Verarbeitung von Holzabfällen ausschließlich Kohlenklein, feine Stückfohle erhält. Wie wir an späterem Orte nachweisen werden, nimmt dieser Umstand auf die Rentabilität des ganzen Verfahrens sehr wenig Einfluß, weil das Schwergewicht in der Verwertung der flüchtigen

Produtte liegt.

Das Holz besteht in chemischer Beziehung zum größten Teile aus jener Substanz, welche man Zellulose ober Zellstoff benannt hat; in sehr reinem Zustande sehen wir diese Substanz in der Baumwolle vor uns; weißes Papier besteht ebenfalls aus ziemlich reiner Zellulose. Das Papier wurde früher ausschließlich aus den Fetzen abgenützter Leinwand dargestellt (Lumpenpapier); seitdem der Verbrauch des Papieres in so außerordentlicher Weise zugenommen hat, reichte das in Form alter Leinwand zur Verfügung stehende Rohmateriale nicht mehr hin, den Bedarf an Rohstoff für die Papiersabrikation zu decken, und man mußte bemüht sein, Ersatstoffe für die Leinwand zu sinden.

Man glaubte biesen Ersatstoff in der Zellulose gefunden zu haben, welche in den Halmen der Gräser enthalten ist; vergleichende Versuche zeigten aber, daß das
Holz ein weit besseres Material abgibt, als das Stroh.
Den Bemühungen der Chemiter ist es endlich gelungen,
Versahren aufzusinden, nach welchen sich das Holz in eine
Substanz umwandeln läßt, welche zur Papiersabritation
geeignet ist; heute wird »Holzzellulose« schon in sehr ausgedehntem Maßstabe dargestellt und hierdurch wurde wieder
ein neuer Weg zur Verwertung gewisser Holzgattungen auf

chemischem Wege gegeben.

Durch Einwirkung von Säuren auf Holz unter bestimmten Bedingungen läßt sich ein Teit der Zellulose in gärungsfähigen Zucker überführen, der gewöhnlichen Alkohol (Athylalkohol) gibt. Zahlreiche Patente wurden zur Darstellung von Alkohol aus Holz genommen — doch kein einziges hat bisher die darin gesetzen Hoffnungen zu erstüllen vermocht. Der Grund liegt darin, weil immer nur

ein geringer Teil bei der Gärung Alsohol liefernden Zuckers entsteht, während die Fehlingsche Lösung reduzierenden Stoffe zum großen Teile aus Kohlenstoffverbindungen mit nur 5 Atomen Kohlenstoff bestehen, die nicht gärungsfähig sind. Es ist daher nach dem gegenwärtigen Stande unserer Kenntnisse wohl kaum anzunehmen, daß Holz jemals in größerem Umfange zur Darstellung von Äthylalkohol wird herangezogen werden können. Kleine Mengen Alkohol lassen sich ja aus Holz, beziehungsweise Zellulose darstellen, doch sind die Kosten dieser Versahren viel zu groß und die Ausbeuten zu gering, um mit der Darstellung von Alkohol aus stärkehaltigen Stoffen in Konkurrenz zu treten.

Um die Reihe der Verwertungen, welchen man das Holz auf chemischem Wege zuführen kann, zu vervollständigen, erwähnen wir hier noch, daß das Holz auch das Material abgibt, aus welchem man gegenwärtig den Gesamtbedarf an Oralsäure darstellt, und schon aus dieser kurzen Darlegung ergibt sich, daß das Holz, vom chemischen Standpunkte aus betrachtet, ein Körper ist, dessen Bedeutung für die Industrie so enorm ist, daß es hierin von keinem zweiten Brodukte des Bklanzenreiches erreicht

wird.

Schließlich sei noch ausdrücklich darauf hingewiesen, daß sich zur Verwertung durch Destillation nicht nur Scheitholz, sondern auch Bolzabfälle, wie die sogenannten Schwarten und Latten, vortrefslich eignen. Ebenso kann man gewisse, fast wertslose Abfälle anderer Industrien, wie die Rückstände der Ölgewinnung aus den Oliven, die extrahierten Palmkerne, die Schalen der Kaffeefrucht uss, der trockenen Destillation unterwerfen und ebensals — weil sie eine ähnliche Zusammensstyng besitzen, wie das Holz — Essigsäure und Methylalsohol daraus herstellen.

Wir haben bei der vorhergehenden Darlegung ausschließlich die Verwertung der "Holzsubstanz«, wie sie in jedem Holze enthalten ist, im Auge gehabt; befanntlich unterscheiden sich aber die verschiedenen Baumarten nicht Ginleitung.

nur in bezug auf ihre botanische Callung voreinwider, sondern auch sehr wesentlich in bezug auf die chemischen Verbindungen, welche entweder im Sitte des holzes gelöst oder in gewissen Partien des holzes digelogert sind. Wir sinden als solche spezifische Bestandteile gedriffer Holzen eine Große Reihe von chemischen Verbindungen, welche entweder Gerbstoffe, Farbstoffe, ätherische Öle. Harze, Vitterstoffe, Zuckerarten, Säuren oder Alkaloide sind. Die Gewinnung dieser Stoffe bildet selbstverständlich auch einen Teil der Aufgabe, welche der Verwertung des Holzes auf chemischem Wege zufällt; wir können uns daher mit Kücksicht auf den Reichtum des vorliegenden Materiales, dessen vollständige Bearbeitung viele Bände füllen würde, nicht mit der Gewinnung aller hier angeführten Körper beschäftigen, sondern wollen nur einige derfelben eingehender besprechen.

Der weitaus größte Teil der Farbstoffe, Harze, Bittersftoffe und Alkaloide, findet sich in Holzarten vor, welche in den Tropenländern heimisch sind und die genannten Stoffe werden entweder schon in dem Mutterlande der betreffenden Holzarten gewonnen, wie dies z. B. beim Kampher dem Kautschuk, dem Drachenblut usw. der Fall ist, oder esswerden die Hölzer nach Europa gebracht und die wertvollen Stoffe aus ihnen gewonnen, wie dies mit der Mehrzahl der Farbhölzer (Blau- und Rotholz), mit der Kinde der Chinabäume (aus welcher Chinin gewonnen wird) usw.

geschieht.

Bei den in Europa heimischen Holzarten kommen namentlich zwei Gruppen von Verbindungen in Betracht, die überhaupt zu jenen gehören, welche in der Pflanzenwelt weit verbreitet find: die Gerbstoffe und die ätherischen Ole und Harze. Die Gewinnung dieser Stoffe ist einfach und kann einen sehr einträglichen Zweig der Verwertung des Holzes auf chemischem Wege abgeben. Da sie in der Schilderung einer Verwertung des Holzes auf chemischem Wege, soweit diese auf die in Europa wachsenden Holzarten Bezug hat, eine wesentliche Stelle einnimmt, müssen wir die Gewinnung von Gerbstoff, ätherischem Dle und Harz ebenfalls in ben Rahmen unserer Besprechung auf-

nehmen.

Wenn wir die Hauptprodukte, welche sich nach versschiebenen Versahren bei der Verwertung des Holzes auf chemischem Wege gewinnen lassen, zusammenkassen, so ergibt sich folgende Zusammenstellung:

A. Produkte, die aus dem Holze infolge der Bersänderungen entstehen, welchen das Holz durch die Einwirkung von Wärme unterliegt: Holzkohle, Holzessig, Holze

geift, Solzteer, Leuchtgas.

Aus diesen Kohprodukten lassen sich gewinnen: Essigsäure, Ameisensäure, Propionsäure, Buttersäure, Baleriansäure, Azeton, Methylaskohol, leichte und schwere Teeröle, Preosot, Pech.

B. Produkte, welche aus dem Holze infolge Einwirkung

chemischer Agentien entstehen können:

Zellulose, Dralfäure.

C. Produkte, welche aus gewissen Holzarten oder Rinden gewonnen werden können:

Gerbstoffe, Farbstoffe, ätherische Die, Harze.

#### II.

# Chemische Zusammensetzung und physikalische Ligenschaften des Holzes.

### Die demische Zusammensetzung des Holzes.

Das Holz besteht in chemischer Beziehung aus einer größeren Anzahl von Körpern, deren Beschaffenheit und Menge von der Art der betreffenden Pflanze, sowie von ihrem Alter abhängt. Als allgemeine, jeder Holzgattung zukommende Bestandteile des Holzes sind zu bezeichnen: die Holzsafer und der Saft, welch letzterer wieder aus Wasser und gewissen in diesem gelösten organischen und anorganischen Stoffen besteht.

#### Die Holzfafer.

Die Holzsaser bildet in Form von Zellen und Gefäßen den eigentlichen Körper der Holzgewächse und vieler Früchte, erscheint aber in sehr mannigfaltigen Formen, je nach der Größe der Zellen, dem Alter und der Bandstärke derselben. Das lockerste, weichste Holz besteht ebenso aus Holzsubstanz, wie die steinartige Schale gewisser Früchte (Elfenbeinnüsse, Steinnüsse); in ersterem sind die Zellen groß und dünnwandig, letztere lassen unter dem Mitrostope sehr kleine und

dabei didmandige Bellen erkennen.

Ihrer Form nach besteht die Holzsafer aus sehr langgestreckten Zellen — Gefäßen, welche miteinander zu Bündeln
verwachsen sind und deren Wände mannigsach verdickt und
gestreift erscheinen. Je mehr sich die Wände der Gefäße
verdicken und je enger sie aneinanderliegen, desto dichter
erscheint das Holz. Obwohl das Ansehen der Holzsafern
von Pflanzen einer und derselben Art unter dem Mitrostope bei den verschiedenen Spezies große Ahnlichseit zeigt,
besitzt dennoch die Holzsafer der einzelnen Spezies meistens
genug charakteristische Merkmale, um dem in mitrostopischen
Arbeiten geübten Beobachter das Erkennen der ihm vorliegenden Holzgattung zu ermöglichen.

Seiner chemischen Beschaffenheit nach besteht das Holz aus Zellulose,  $C_6 H_{10} O_5$ , die  $44\cdot4^{\circ}/_{\circ}$  Kohlenstoff enthält und der darin eingelagerten, kohlenstoffreicheren »inkrustierenden Substanz«, auch Lignin oder Sklerogen genannt. Weitere Forschungen haben dann ergeben, daß neben der eigentlichen Dextrosezellulose, die beim Erhitzen mit Säuren gärungsfähigen Zucker, Dextrose, liesert und sonst verhältnismäßig widerstandssähig ist, noch andere, ihr nahestehende Kohlehydrate vorhanden sind, die sich durch eine geringere Widerstandsfähigkeit auszeichnen. Auch das Lignin ist durch aus kein einheitlicher Stoff, doch ist es bisher nicht gelungen, einen genauen Einblick in seine Einzelbestandteile zu erlangen. Wohl gelang es, einen aromatischen Albehyd, das Hadromal nachzuweisen, der vermutlich die Ursache bestimmter Farben-

reaktionen des Holzes ift. Ferner ift die Unnahme guläffig, bag die Ligninftoffe mit den Zellulosen zu ätherartigen Ber-

bindungen, ben Lignozellulofen, verbunden find.

Die Holzarten enthalten etwa 47 bis 62% ihrer Trockensubstanz an Zellulose und 38 bis 53% Lignin. Dieses Verhältnis ist für die durch trockene Destillation erzielbaren Ausbeuten wichtig, weil die Zellulosen keinen Weichhlalkohol und eine geringere Ausbeute an Essigäure als das Lignin liesern. Das Lignin ist vielmehr jener Stoff, der bei der trockenen Destillation unter Abspaltung des wertvollen Holzgeistes zerfällt.

### Die Zellulofe.

Wenn wir die Zellulose als die Grundsubstanz des Holzes annehmen und sie aus dem Holze darstellen wollen, so muß das Holz, nachdem es in seines Pulver verwandelt wurde, der Reihe nach mit allen Lösungsmitteln behandelt werden, durch welche die Bestandteile der inkrustierenden Substanz in Lösung gebracht werden können, man muß das Holzen in Lösung gebracht werden können, man muß das Holzen und Altohol, Ather, verdünnten Säuren und Altalien und schließlich mit einer großen Wenge Wassers behandeln. Da sich Zellulose schon in sehr reiner Form in der Baum-wolle, im Hollundermarke, in seiner Leinwand (Flachs) vorssindet, so gelangt man behufs der Keindarstellung von Zellulose weit leichter zum Ziele, wenn man einen dieser Körper an Stelle des Holzes verwendet.

Die ganz reine Zellulose zeigt unter dem Mikrostope die Struktur der Pflanzenteile, aus welchen sie dargestellt wurde, und die einzelnen Fasern sind farblos; in größerer Menge erscheint die Zellulose rein weiß. In den gewöhnlichen Lösungsmitteln vollkommen unlöslich und auch in Säuren und Alkalien nur unter gleichzeitiger chemischer Beränderung löslich, löst sich die Zellulose in einer Lösung von Kupferorydammoniat ohne Veränderung auf und kann aus der Lösung durch Zusat von Säuren, Salzlösungenus, als weiße, strukturlose Masse wieder gefällt werden.

Auf biesem Verhalten beruhen bie Verfahren zur Darstellung ber fünftlichen Seibe.

Die reine Zellulose zeigt genau dieselbe Zusammenssehung wie das Stärkenehl:  $C_6 H_{10} O_5$ , hat aber andere physitalische und chemische Eigenschaften. Weil das Stärkemehl jener Körper zu sein scheint, aus welchem sich in der lebenden Pflanze alle in ihr vorkommenden sticksoffreien Verbindungen bilden, so ist auch anzunehmen, daß die Zellulose ebenfalls dem Stärkemehle ihren Ursprung versankt. Vis nun kennen wir kein Mittel, die Zellulose in

Stärfe überzuführen.

Gegen chemische Agentien verhält sich Zellulose in vielen Stücken der Stärke sehr ähnlich; durch konzentrierte Schweselsäure wird sie, wenn hierbei jede Erwärmung außegeschlossen ist, vollständig ausgelöst und dann findet sehr rasch eine Umsetzung der Zellulose statt, wobei sie zuerst in einen anderen, in seinem Verhalten gegen Jod, durch welches er blau gefärdt wird, der Stärke ähnlichen Körper, den man auß diesem Grunde Amyloid genannt hat, überzeht; das Amyloid verwandelt sich rasch in Dextrin und dieses geht durch Kochen der verdünnten Flüssigkeit in gärungsfähigen Zucker über.

Wenn mir Stärkemehl auf die gleiche Weise behandeln, so verläuft die Reaktion in berselben Weise; es entsteht zuerst eine neue Modisikation der Stärke, dann Dextrin, schließlich Zucker. Es sei hier bemerkt, daß es zwar in kleinem Maßstabe möglich ist, in der angegebenen Weise aus Zellusose, beziehungsweise aus Holz, Dextrin und Zucker darzustellen, daß aber dieses Verfahren im großen Maßstabe für die Zwecke der Spiritussfabrikation nicht anwendbar ist, weil die Ausbeute an Zucker beziehungsweise Alkohol viel zu

gering ift, um das Verfahren lohnend zu machen.

Durch Salzsäure wird Zellulose verändert und geht hierbei in Hydrozellulose über, deren physikalische Eigenschaften jenen der Zellulose selbst gleichen, die sich aber in ihrer Zusammenschung von der Zellulose unterscheidet; ein Teil der Zellulose wird bei der Behandlung mit Salzsäure

immer in Zucker verwandelt. Nimmt man die Behandlung der Zellulose mit kochender Salzsäure vor, so findet teil-

weise Berkohlung ftatt.

Durch Einwirkung von Salpetersäure wird in der Zusammensetzung der Zellulose eine gewisse, von dem Konzentrationsgrade und der Dauer der Einwirkung der Säure
abhängige Wenge Wasserstoff durch Nitroverbindungen
(NO2) substituiert und es entstehen »Nitrozellulosen«, das
sind teils Verbindungen, welche entzündet, sehr hestig explodieren (Schießbaumwolle oder Phrogylin), teils in Altohol
und Äther leicht löslich sind und beim Verdunsten des
Lösungsmittels als struktur- und farblose Wasse (Kollodium)
hinterbleiben.

Beim Erhitzen an der Luft entzündet sich die Zellulose und verbrennt mit heller weißer Flamme; bei Abschluß der Luft erhitzt, liefert sie dieselben Produkte, welche das Holz ergibt, wenn man es in der gleichen Beise behandelt (ansfänglich Säuren aus der Reihe der sogenannten settense Säuren, später Teer und Kohle). Mit Kalihydrat gesichmolzen, entstehen neben den schon genannten Säuren

hauptfächlich Oralfäure und Kohlenfäure.

# Die Holzsubstanz.

Wenn man die Holzsubstanz nach ihrer Zusammenssehung untersucht, so ergibt sich, daß sie von jener der Zellulose abweicht; nach Schübler und Petersen käme der reinen Holzsubstanz die Zusammensehung C5 H6 O3 zu. Vergleicht man die prozentuelle Zusammensehung der Zelluslose mit jener der Holzsafer, so zeigt diese einen größeren Reichtum an Kohlenstoff und einen geringeren Gehalt an Sauerstoff.

		Zeuulose	Holzfaser	Mittlere Zusammen- fetjung bes Holzes
Rohlenstoff		44.44	52.65	49.2
Wafferstoff		6.17	5.25	6.1
Sauerstoff		49.39	$42 \cdot 10$	44.7

Die Zusammensetzung der Substanz, welche man als "Holzsubstanz" bezeichnet, ist aber (ba diese ja ein Gemenge verschiedener Verbindungen ist) keineswegs unversänderlich, sondern schwankt bei verschiedenen Holzarten.

Vergleichbare Zahlen lassen sich nur erhalten, wenn man sich das Holz vollkommen asche und wassersei denkt. Dann liegt der Gehalt an Kohlenstoff etwa zwischen 49.9 und 57%, der Wasserstoff schwantt von 60 dis 6.6%, der Stickstoff zwischen 0.9 und 1.5%, der Rest, 37.4 dis 43.1%, ist Sauerstoff. Im allgemeinen lehrte die Ersahrung, daß Nadelholz kohlenstoffreier ist, als Laubholz. Doch schwantt auch die Zusammensehung der technisch wichtigen Holzarten selbst, wie die folgende Zusammenstellung, bezogen auf wasser und aschesreies Holz, zeigt:

Holzart .	Kohlenstoff	Wasserstoff in Pro	Sauerstoff und z e n t e n	Stickstoff
Ulme	. 50.19	6.43	43.38	
Lärche	. 50.11	6.31	43.58	
Tanne	.49.95	6.41	43.64	
Riefer	. 49.94	6.25	43.81	
Ahorn	. 49.80	6.31	43.89	
Pappel	. 49.70	6.31	43.99	
Fichte	. 49.59	638	44.03	
Eiche	. 49.43	6.07	44.50	
Linde	. 49.41	6.86	43.73	
Esche	. 49.36	6.08	44.56	
Beide	. 48.84	6.36	44.80	
Birte	. 48.60	6.38	45.02	1
Buche	48.53	6.30	45.17	

Die mittlere Zusammensetzung ber Holzarten (trocken und aschefrei) beträgt im Mittel zahlreicher Analysen:

Holzart	Kohlenstoff	Wasserstoff in Pro	Sauerstoff und genten	Stickstoff
Laubholz. Nadelholz		$6.22 \\ 6.25$	44·18 43·25	

	Unterer Te	Mattherer X	om: u.v	331300	26	Other .	2	muneter Le	Mutana a	1313111100	om: htt: om o	Spece Spec		Blätter .	ı				
*	Unterer Teil ber Wurzel.	Meittlerer Bell der Aburgel	7.'Y S 000	Deter Len ver wurzer.	f San ordinaral			ashing an nag sassim	الأركان الأركان الأركان	menter gen nes Goeffes	Tail Sas Dinains	saftiants and agide anance	La San Dimiliana	•			. •		
'	•	god.	(Rinde	goği	Minde	शुक्द्रा	Minbe	flog(	Minde	\$10G1	(Rinde	{}o&}	(Rinde			•			
	45.063	47:390	50.367	49.324	49.085	48.925	46267	48003	46.871	49 902	48855	48.359	52.496	45.015			Stoblemitoff		,
	5.036	6.259	6.069	6.286	6.024	6.460	5930	6.472	5.570	6.607	6.342	6.605	7.312	6 971		in Pro	Metholi (1988)	}	
	43.503	46.126	41920	44.108	48.761	44.319	44.755	45.170	44.656	43.356	41.121	44.730	36.637	10.910		3 enten		Sauerstoff 11.	_
. •	5.007	0.223	1.643	0.231	1.129	0.296	2.657	0.354	2.903	0.134	3.682	0.304	3.454	7.118			थीक	25	

Der Stickstoffgehalt bes Holzes gehört Verbindungen an, welche im Zelljafte gelöst waren. Die großen Schwanstungen, welche man in der prozentigen Zusammensetzung selbst eines und desselben Holzes beobachten kann, werden durch das verschiedene Alter der Hölzer bedingt und zeigen sich auch, wenn man die verschiedenen Teile einer Holzepflanze (Stamme, Aste, Wurzelholz) untersucht.

Den Beweis hierfür liefert eine Untersuchung Violettes, welcher die verschiedenen Teile eines 30jährigen, gesunden Kirschenbaumes der Analyse unterzog (siehe Ta-

belle Seite 16).

# Der Saft des Holzes.

Der Stoffwechsel und die Rufuhr ber Nährstoffe gu den einzelnen Organen der Pflanze wird durch eine Fluffigfeit vermittelt, welche man als ben » Saft « bezeichnet. Der Saft des Holzes enthält neben Wasser und Aschenbestand= teilen eine große Reihe von Körpern in Lösung ihre Beschaffenheit hängt sowohl von ber Art ber: betreffenden Bflanze als auch von dem Alter bes betreffenden Pflanzenteiles ab. Während, wie angegeben, die Busammensehung ber Holzfaser bei ben verschiebenen Holzarten nur innerhalb gewisser Grenzen schwantt, zeigt ber Saft sehr große Verschiedenheiten, weil er ber Trager ber charafteriftischen Bestandteile ber Bflanze (Gerbstoffe, Farbftoffe, Bitterftoffe ufm.) ift.

Wenn man Holz verbrennt und die Asche untersucht, so kann man nur aus der Menge der nicht durch unorganische Säuren gebundenen Basen einen Schluß auf die organischen Körper ziehen, welche im Safte vorhanden und an diese Basen gebunden waren; wenn es sich aber darum handelt, den Saft der lebenden Pflanze als solchen zu untersuchen, so gewinnt man ihn am einsachsten dadurch, daß man zur Zeit, in welcher die Saftströmung in dem Holze sehr mächtig zu werden beginnt, den Stamm in geringer Höhe über dem Boden kappt und den reichlich ausssließenden Saftsammelt. Bei manchen Pflanzen genügt es auch, den Stamm

burch Anbohren zu verletzen, wie z. B. bei der Birke und beim Zuckerahorn, um bedeutende Saftmengen zu gewinnen.

So ungemein wichtig und belehrend über die Lebensvorgänge der Pflanzen solche Untersuchungen auch sind, so
liegen sie zumeist nur in äußerst geringer Zahl vor; nur
bei gewissen Pflanzen, welche technisch wichtige Körper, z. B.
Gerbstoff liesern, kennt man beiläusig den Gehalt des Saftes
und der verschiedenen Pflanzenteile an diesem Körper. Ebenso
hat man bei manchen Kulturgewächsen, z. B. am Weinstocke
und an der Zuckerrübe, Untersuchungen über die Zusammensetung des Saftes in verschiedenen Begetationsperioden ausgeführt; in bezug auf unsere gewöhnlichen Waldbäume sehlen

aber solche Arbeiten fast ganglich.

Der Saft des Holzes enthält neben den Aschenbestandteilen Kohlehydrate (Zucker, Gummi), Peftinkörper und Eiweißkörper in Lösung. Bu diesen als allgemeine Bestandteile des Holzsaftes anzuiehenden Körvern fommen noch jene hinzu, welche gewissen Holzarten eigen find, fo 3. B. Die Gerbstoffe in den Gichen, die Barge in den Nadelhölzern, Farbstoffe in gewissen, namentlich tropischen Holzarten usw. Die Mengen ber im Holzsafte gelösten Stoffe ist zu verfchiebenen Zeiten verschieben groß, so daß es auch nicht möglich ift, gang bestimmte Zahlenangaben zu machen; beim Eintritt der Belaubung ift der Saftstrom am lebhaftesten und nimmt im Berbste wieder in der Beise ab, daß das Solz im Winter am saftarmften ift. Die Konzentration des Saftes wechselt mit der Menge besfelben und man tann etwa 4% vom Gewichte des Holzes als den im Safte ge= lösten Stoffen angehörig betrachten.

Weil der Saft zum größten Teile aus Wasser besteht und, wie erwähnt, die im Holze enthaltene Sastmenge quantitativ sehr wechselt, ist auch demzusolge der Wassergehalt des Holzes sehr schwankend. Junges Holz ist reicher an Wasser, als altes; Holz, welches im Winter (zur Zeit des schwächsten Safttriedes) gefällt wurde, ist verhältnismäßig am wasserünsten, zur Zeit der Blattentwicklung hingegen am wasserreichsten. Ein Beispiel über das starke

Schwanken des Wassergehaltes im Holze ergibt sich aus Untersuchungen Schüblers, nach diesen enthielt

					Brozent Waffer			Bassent Basser
Eichenholz			Ende	Januar	28.8	Anfangs	April	38.6
Ahornholz			70	>	33.6	, »	· »	40.3
Rogtaftanien	ho	12	*	>>	40.2	>	>	47.1
Tannenholz		•	<b>»</b>	>>	52.7	*	*	61.0

Der Saftgehalt des Holzes ist demnach zur Zeit des Beginnes der Vegetation am größten und hieraus erklärt sich die alte Forstregel, daß Bäume stets zu einer Zeit geställt werden sollen, in welcher die Saftbewegung am geringsten ist, also im Winter. Wie außerordentlich groß übrigens die Unterschiede in den verschiedenen Holzgattungen selbst sind, geht aus den Bestimmungen des Wassergehaltes unserer einheimischen Waldbäume hervor, welche von Schübler und Hartig ausgeführt wurden, und welche zeigen, daß manche Holzgattungen mehr als doppelt so viel Wasser enthalten können als andere.

Es enthält das Holz von:

•				
		Prozent Wasser		Prozent Wasser
Hainbuche .		. 18.6	Riefer	. 39.7
Saalweide .		. 26.0	Rotbuche	. 39.7
Ahorn		. 27.0	Erle	. 41.6
Vogelbeerbaum		. 28.3	Ejpe	. 43.7
Сбфе		. 28.7	Ulme	. 44.5
Birke		. 30.8	Rottanne	. 45.2
Mehlbeere .		. 32.3	Linde	. 47.1
Eiche		. 34.7	Pyramidenpappel	48.2
Stieleiche		. 35.4	Lärche	. 48.6
Weißtanne .		. 37.1	Weißpappel	. 50.6
Roßtastanie .		. 38.2	Schwarzpappel .	. 51.8

Manche Bestandteile der Asche des Holzes sind sowohl für die Forsttultur als auch für die Industrie von hoher

Bebeutung; für die erste, weil sie beim Vermodern von Holz im Walde als Nahrung der Pflanzen dienen, für die zweite, da sie in manchen Fällen, in welchen man außenahmsweise für das Holz als solches gar keine Verwertung hat, das einzige Erträgnis abgeben, welches man überhaupt aus dem Forste ziehen kann.

# Die Beftandteile ber Afche.

Die Zusammensetzung und Menge der Asche hängt von der Holzgattung, den Teilen der Pflanze (Stamm, Afte, Rinde) und auch teilweise von der mineralogischen Beschaffensheit des Bodens ab, auf welchem das Holz gewachsen ist. Ihrer Zusammensetzung nach besteht die Holzziche in überwiegender Menge aus kohlensaurem und phosphorsaurem Kalt und Magnesia, kohlensaurem Kali und Natron nebst untergeordneten Wengen von schwefelsaurem Kali, Chlornatrium, Kieselsäure, Eisenoryd usw. Die Aschennenge selbst unterliegt großen Schwankungen und das Holz enthält 0·2 bis zu 5%, im Durchschnitte jedoch 1% Asche.

Es enthält das Holz an Aiche in Prozenten:

	-		-			•	
	nadj	Berthier	nach K Junges Holz	arsten Lites Holz	nach Stannu= holz	Chebai Startes Ufiholz	t <b>dier</b> Schwaches Llftholz
Rottanne		0.83	0.15	0.15			-
Birte .		1.00	0.25	0.30	0.57	1.0	0.48
Riefer .		1.24	0.12	0.15	per recognision		
Eiche .		2.50	0.15	0.11	1.94	1.49	1.32
Linde .		5.00	0.40				
Weißtan	1e .		0.23	0.25			
Weißbuck	je.		0.32	0.35	0.73	1.54	0.72
Erle .			0.35	0.40	_		
Rotbuche		_	0.38	0.40			
Espe.			-		1.49	2.38	_
Weide .					2.94	3.66	

Die Zusammensetzung ber Asche ift nach ber Art bes Holzes, von welchem fie stammt, und bem Boben, auf welchem

das Holz gewachsen ist, großen Schwankungen unterworfen.

# Der Baffergehalt.

Der Wassergehalt bes frisch gefällten Holzes bilbet stets einen nuhlosen Ballast, sowohl für den Transport des Holzes, als auch für die Verwertung desselben in irgendeiner Weise; da beim Vrennen das dem Holze anhaftende Wasser verdampft werden muß und hierfür selbstverständlich eine entsprechende Menge von Wärme verbraucht wird, liesert nasses Holz nur einen geringen Heizesselt. Es ist daher allgemein üblich, das frischgefällte Holz an Ort und Stelle aufzustapeln und lufttrocken werden zu lassen.

Das Holz verliert während des Lagerns an der Luft Wasser in Dampssorm und wird >lusttrocken«, das heißt sein Wassergehalt sinkt beiläusig auf 18 bis 20%, herab. Weil das Holz eine hygrostopische Substanz ist, das heißt eine solche, welche Feuchtigkeit aus der Lust anzieht, kann der Zustand des »Lufttrockenseins« nur schwankend sein; nach länger andauernder warmer und trockener Witterung wird das Holz am wasserämsten sein, es wird aber sofort insolge seiner Hygrostopizität wieder an Wassergehalt zusnehmen, wenn Regenwetter eintritt.

Da die Verdunftung des Wassers an der Oberfläche des Holzes vor sich geht, werden Holzteile mit großer Oberssäche (dünneres Astholz) schneller austrocknen als Stücke, welche großen Durchmesser haben (Stammholz); nach 18 bis 24 Monaten ist aber der Wassergehalt der verschieden starken Stücke ziemlich gleichmäßig, sie sind dann vollständig lufttrocken geworden. Chevandier hat über diesen Gegenstand eine Untersuchung ausgeführt, deren Ergebnisse aus

ber folgenden Tabelle erfichtlich find.

Holz, welches durch lange Zeit den Einflüssen der Witterung ausgesetzt ift, verringert während des Austrocknens sein Bolumen, Des schwindet« und wird dabei rissig; infolge des steten Schwankens des Feuchtigkeitsgehaltes des Holzes nach Regen wird auch der Entwicklung der mikroskopischen

	Gett	obenes	Geklobenes Stammholz	9013	~	Aftholz (bideres)	bideres)		<b>3</b> 8	g) <sup>g</sup> logil	Afiholz (bünnereg)	
Holzgattung			W a į	ferge	halt-	Baffergehalt — Monatenach bem Fällen	nate n	αφρ	m Fä	llen		,
	6	12	18	18   24	6	12	18	24	6	12	18	24
Rotbude 23:34 19:34 17:40 17:74 33:48 24:00 19:80 20:32 30:44 23:46 18:60 19:95	23.34	19.34	17.40	17.74	33.48	24.00	19.80	20.32	30.44	23.46	18.60	19.95
Eiche	29 63	23.75	20.74	19.16	31.20	26.90	24.55	21.09	32.71	26.74	29 63 23 75 20 74 19 16 31 20 26 90 24 55 21 09 32 71 26 74 23 35 20 28	20.28
Weißbuche. 24.68 20.18 18.77 17.91 31.38 25.89 22.23 19.30 27.19 23.08 20.60 18.59	24.68	20.18	18.77	17.91	31.38	25.89	22.23	19.30	27.19	23.08	20.60	18.59
Birfe 23·28 18·10 15·98 17·17 37·34 28·99 24·12 21·78 39·72 29·01 22·73 19·52	23.28	18-10	15.98	17.17	37.34	28.99	24.12	21.78	39.72	29.01	22.73	19.52
Bitterpappel 31·00 21·55 15 87 16·77 35 69 26·01 21·85 19·44 40·45 26·22 17·17 17·92	31.00	21.55	1587	16.77	3569	26.01	21.85	19.44	40.45	26.22	17.17	17.92
Erle	22.37	19.17	22:37 19:17 15:27 16:72	16.72	١	1	1	1	42.43	24.09	42-43 24-09 19-06 18-05	18.05
Weide	1.	1	1	1		. ļ	1	1.	36.44	23.13	36.44 23.13 17.12 17.58	17.58
Tanne	28.56	16.65	14.78	17.22	28.29	17.44	15.09	18.06	33.78	16.87	$28 \cdot 56 \ 16 \cdot 65 \ 14 \cdot 78 \ 17 \cdot 22 \ 28 \cdot 29 \ 17 \cdot 44 \ 15 \cdot 09 \ 18 \cdot 66 \ 33 \cdot 78 \ 16 \cdot 87 \ 15 \cdot 21 \ 18 \cdot 09$	18.09
Fichte				17.76	35.30	17.59	15.72	17.39	41.49	29.31 28.54 15.81 17.76 35.30 17.59, 15.72 17.39 41.49 18.67 15.63 17.42	15.63	17.42

Barasiten, welche das Holz so rasch zu zerstören vermögen, Vorschub geleistet und hierdurch kann in regenreichen Jahren das im Walde aufgestapelte Holz sehr bedeutend an Güte einbüßen. Man muß daher das frischgefällte Holz so aufsichigten, daß die Luft frei zwischen den Scheitern zirkulieren, der Regen aber nur die zu oberst liegenden Scheiter benehen kann, also etwa in der Weise, wie man das zur Ansertigung von Faßdauben bestimmte Holz aufschichtet.

Nasses Holz liefert, wie erwähnt, beim Verbrennen nur wenig Wärme, weil ein großer Teil der bei der Versbrennung entstehenden Wärme dazu verwendet wird, das dem Holze anhaftende Wasser in Dampf zu verwandeln. Wenn es sich daher darum handelt, mittels Holz eine heiße lange Flamme zu erzeugen, wie sie z. B. für Töpferzund Glasösen erforderlich ist, muß man das Holz durch künstliches Erwärmen austrocknen oder »darren«, dies geschieht gewöhnlich in eigens hierfür erbauten Kammern, in welchen das Darren durch die von einer Feuerung abziehens den heißen Gase bewerkstelligt wird.

Das Darren muß jedenfalls bei einer Temperatur geschehen, welche noch unter 160°C liegt, weil bei diesem Wärmegrad das Holz schon anfängt, sich zu zersetzen und hierdurch Verluste an eigentlicher Holzsubstanz eintreten würden. Nur durch langsames Darren unter 160°C geslingt es, das Holz vollständig auszutrocknen, dann soll das Holz auch alsbald verbrannt werden, weil es nach kurzem Liegen an der Luft sehr bald wieder eine große Menge

Waffers an fich zieht.

Die Eigenschaft des künstlich ausgetrockneten Holzes, aus der Luft rasch wieder Wasser anzuziehen, kommt nicht der Holzsafer, sondern den Körpern zu, welche im Safte gelöst waren. Da aus geschwemmtem oder geslößtem Holze infolge der langandauernden Berührung mit Wasser ein großer Teil der Saftbestandteile ausgelaugt wird, so eignet sich berartiges Holz eigentlich mehr zum Darren, als ungeslößtes. Es darf aber hierbei nicht außer acht gelassen werden, daß durch das Flößen des Holzes und die hier-

durch bedingte Extraktion der Saftbestandteile der Heizwert

besselben im allgemeinen ftart verringert wird.

Das Darren des Holzes ist eine umständliche Arbeit, infolge der großen Hygrostopizität des trockenen Holzes ist ex nötig, das aus der Darre kommende Holz sogleich zu verheizen. Es ist daher sür solche Fabriken, in welchen unter Anwendung von Holz hohe Temperaturen hervorzgebracht werden sollen, weit zwecknäßiger, das Holz so weit zu erhihen, daß es in Braunz oder Röstholz übergeht, weil man hierbei neben einem sehr wenig hygroskopischen, ausgezeichneten Brennmateriale noch sehr wervolle Nebenzprodukte gewinnt.

# Die physitalische Beschaffenheit des Holzes.

Die mitgeteilten Daten zeigen, daß in bezug auf die chemische Beschaffenheit des Holzes, wenn man bloß die Holzsubstanz in Betracht zieht und von den außerdem im Holze enthaltenen Körpern, wie Gerbstoff, Harz usw. Abstand nimmt, die Hölzer der verschiedenen Bäume große Ahnlichkeit untereinander besitzen. Wenn man die physikalischen Verhältnisse in Betracht nimmt, so zeigen sich sehr große Verschiedenheiten und wir wollen diese so weit dies für unsere Zwecke erforderlich ist, erörtern.

Die Kenntnis des spezisischen Gewichtes des Holzes ist wichtig sowohl für die Berechnung der Frachtverhältnisse, als auch für die Berechnung solcher Apparate, welche zur Verwertung des Holzes auf chemischem Wege dienen. Hier zeigen sich wieder sehr erhebliche Unterschiede zwischen Holze

substanz und Holz.

Sbenso wie die Zusammensetzung der Holzsubstanz bei den verschiedenen Holzgattungen fast stets dieselbe ist, zeigen sich auch bezüglich des spezissischen Gewichtes der Hölzer nur geringfügige Unterschiede. Wenn man Holz auf mechanischem Wege so weit verkleinert, daß die einzelnen Fasern völlig voneinander getrennt werden und dann das spezissische Gewicht der Substanz ermittelt, so zeigt sich, daß es bei den

verschiedenen Holzarten nur innerhalb enger Grenzen schwankt; es liegt zwischen 1·46 und 1·53. Dem entsprechend sollte  $1m^3$  der Holzsubstanz zwischen 1460 und  $1530\,kg$  wiegen.

Das Gewicht eines Kubikmeters Holz kommt im Verstehre mit Holz nur in gewissen Fällen in Betracht, und zwar in jenen, in welchen Holz als Schnitts oder Werksholz verarbeitet wird; im Forstbetriebe spricht man vom Raummeter und bezeichnet damit den 1 m langen, breiten und hohen Raum, welcher mit Stamms oder Aftholz so weit ausgefüllt ist, als dies der Form der Holzstücke nach möglich ist. Dieser Umstand bringt es schon mit sich, daß das Gewicht eines Raummeters Holz weit unter jenem liegen muß, welches einem Kubikmeter Holzsubstanz entspricht; je kleiner die in ein Raummeter eingeschichteten Holzstücke sind, desko größer ist in der Regel der Prozentsat des leeren, das heißt nicht von Holzsubstanz ausgefüllten Raumes. Nach vielsachen aus der Prazis gewonnenen Erstahrungen enthält ein Raummeter an Holzsubstanz:

	Prozent		Prozent		
Große Scheiter	80	Holz	20	leeren	Raum
Brennscheitholz	65 - 75	*	25 - 35	>	>
Astholz (Prügelholz)	57 - 72	>	28 - 43	>	*
Reisigholz	15 - 60		40 - 85	>>	•
Stockholz	42 - 48	>	52 - 58	>	>
Rinde		*	49 - 85	• >	. »

Während sonach bei sorgfältiger Schichtung bes Holzes bei großen Klözen (Stammholz) bis zu 80% bes ganzen Raumes von Holz ausgefüllt sind, kommen bei Reisigholz und Kinde sogar nur 15% bes Gesamtvolumens auf Rechnung bes Holzes und diese Faktoren müssen bei Berechnung bes Gewichtes eines gewissen Holzvolumens (Anzahl von Raummetern) neben dem spezisischen Sewichte der betreffensben Holzgattung wohl in Betracht gezogen werden.

Das spezifische Gewicht eines Holzes (das Verhältnis zwischen den Gewichten gleicher Volumina Wasser und Holz)

hängt von mehreren Umständen ab. Je größer die Gefäße sind, aus welchen das Holz besteht, je dünner die Wände dieser Gesäße, und je größer die zwischen den Gesäßbündesn liegenden leeren Käume sind, endlich je trockener (wassersämmer) das Holz ist, desto geringer wird das spezisische Gewicht des Holzes sein und umgekehrt, und es ist aus diesen Verhältnissen erklärlich, daß Holz einer und derselben Art in bezug auf das spezisische Gewicht sehr große Verschiedenheiten zeigen kann. Obwohl junges Holz in der Regel zartere, dünnwandigere Gesäße besitzt, als älteres, zeigt es doch gewöhnlich ein höheres spezisisches Gewicht als dieses, weil es weit wassereicher ist.

Um daher über das spezissische Gewicht einer gewissen Holzart brauchbare Zahlen zu erlangen, wäre es notwendig, die spezissischen Gewichte einer großen Zahl von Proben des betreffenden Holzes in völlig wassersteiem Zustande zu bestimmen und diese Proben müßten mit Hölzer verschiedenen Alters und von verschiedenen Standorten (gutem, mittelgutem und schlechtem Boden) vorgenommen werden. Erst das aus so vielen Beobachtungen gezogene arithmetische Mittel würde annähernd genau das spezissische Gewicht der betreffenden Holzgattungen darstellen.

Über das spezifische Gewicht der verschiedenen Holzgattungen liegen sehr ausführliche Untersuchungen von Karmarsch vor, aus welchen wir jene Zahlen anführen, welche auf die mitteleuropäischen Waldbäume Bezug haben (S. 27).

Für die Praxis haben jene Zahlen, welche das Gewicht eines Raummeters Holz anzeigen, größeren Wert als jene Zahlen, welche das spezifische Gewicht des Holzes selbst angeben; diese werden am einsachsten durch direkte Wägung von Proben ermittelt, können aber auch unter Berücksichtigung des in einem Raummeter von Holz nicht erfüllten Raumes (siehe oben) und des spezifischen Gewichtes der betreffenden Holzgattung durch Rechnung gefunden werden.

Spezifisches Gewicht

upfel		im				
Hoorn  Apfel  Arfel  Birfe  Birne  Buche (Rotbuche)  Gibenbaum  Giche  Erle  Efle  Kichte (Rottanne)  Föhre (Riefer)	frisd	jen Zus	tande	nach !	dem Tr	ocknen
Apfel	Geringstes Gewicht	Höchstes Gewicht	Durch: hultte: Gewicht	Gerinoffes Tewlcht	Hödfies Gewicht	Durch= fcnitt&= Gewicht
Lärche Linde Kuh Kappel Kohlaftanie Rohlaftanie Tanne (Weißtanne) Ulme	0·823 0·960 0·851 0·885 0·885 0·809 0·778 0·914 0·914 0·916 0·928 0·694 0·710 0·758 0·894 0·878	0·944 1·137 0·987 — 1·109 1·062 0·994 0·927 0·993 1·005 0·924 0·878 — 0·956 — 0·894 0·941	0·893 1·048 0·919 — 0·980 — 0·973 0·801 0·952 0·893 0·908 0·908 0·809 0·794 — 0·875 — 0·894 0·909	0.612 0.674 0.591 0.646 0.590 0.6590 0.6590 0.6590 0.463 0.463 0.473 0.439 0.660 0.353 0.754 0.455 0.558	0·750 0·793 0·738 0·732 0·852 0·807 0·920 0·680 0·845 0·763 0·765 0·604 0·811 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·891 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901 0·901	0.681 0.733 0.664 0.689 0.721 0.775 0.551 0.692 0.428 0.613 0.519 0.522 0.735 0.472 0.813 0.560 0.619
	0·715 0·939 — 	0·855 1·137 —	0·785 1·038 —	0·392 0·728 0·871	0·530 0·590 0·871	0·461 0·759 0·871

Es wiegt bemnach  $1~\mathrm{Rm}$  Rotbuchenholz in Form von Brennscheitern mit  $65~\mathrm{bis}~75^{\circ}/_{\circ}$  Holzmasse, das mittlere spezifische Gewicht des Rotbuchenholzes mit  $0.721~\mathrm{ange}$ nommen,  $650\times0.721~\mathrm{bis}~750\times0.721~\mathrm{oder}~468.65~\mathrm{bis}~540.75~kg.$  Nach Chevandier zeigt  $1~\mathrm{Rm}$  Holz im Durchschnitte folgendes Gewicht in Kilogrammen:

Ein Raummeter wiegt			
v		Ril	ogramm
Steineiche (Stammholz)			380
Stieleiche			359
Eiche (beide Arten gemischt, Stammholz) .			371
» » » Alftholz)			317
* * * * Reisigholz)			277
Rotbuche (Stammholz)			380
» (Ustholz)			314
> (Reisigholz)			304
Birke (Stammholz)			338
> (Stamm- und Aftholz gemischt)			332
> (Meifigholz)			318
> (Reisigholz ganz dünn)			269
Weißbuche (Stammholz)			370
> (Stamm- und Aftholz gemischt).			361
* (Reisigholz)			313
· · · (Reisigholz ganz dünn)			298
Erle (Stammholz)			293
» (Stamm= und Astholz gemischt).			291
> (Reisiaholz)			283
Bitterpappel (Stamm- und Aftholz gemischt)			273
Weide > > > >	٠.		285
» (Reisigholz)			276
Tanne (Stammholz)			277
» (Lithola)			287
> (Reifigholz)		•	312
Fichte (Stammholz)			256
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			281
· (Reifigholz)			283

Um unter Zuhilfenahme der in den vorstehenden Tabellen enthaltenen Daten das Gewicht der Holzsubstanz zu ermitteln, welche in einem Raummeter der betreffenden Holzgattung enthalten ist, wird man sich der Angaben bedienen können, welche (S. 22) den Wassergehalt der Hölzer von sechs zu sechs Monaten nach der Fällung angeben. Derartige Bestimmungen sind namentlich in jenen Fällen wichtig, wo es sich darum handelt, zu ermitteln, welche Menge von Produkten ein gewisses Holzquantum ergeben wird, wenn man es der trockenen Destillation unterwirft. Die Ausbeute an Kohle bei der Meilerverkohlung und die Menge der zu gewinnenden Essissäure bei der Destillation in Retorten läßt sich auf diese Weise mit ziemlicher Gesnauigkeit sektftellen.

Die Veränderungen des Holzes durch Einwirkung von Luft und Wasser.

Das Holz unterliegt, der Einwirkung von Luft und Wasser ausgesett, gewissen Veränderungen, welche mit der schließlichen Zerftörung des Holzes endigen. Unter der Ein-wirkung einer der genannten Agentien, des Wassers oder der Luft allein, ist Holz eine ungemein widerstandsfähige Substanz und hierfür liegen mannigfaltige Beispiele vor.

Man hat in den ägyptischen Pyramiden Mumien in Särgen aus Sykomorenholz gefunden, welche beiläufig 4000 Jahre alt sind; in der trockenen Luft erhält sich das Holz so volkommen, daß beim Anschneiden sofort die weiße Farbe des Holzes sichtbar wird. Im Dachgesparre des ältesten Teiles der Stephanskirche in Wien sollen sich Balken (aus Tannenholz) befinden, welche über 600 Jahre alt sind — das Holz derselben ist völlig frisch, nur an der Oberfläche leicht gebräunt.

In den Resten der aus vorgeschichtlicher Zeit stammenden Pfahlbauten fand man Holzpfähle, welche während vieler Jahrtausende beständig unter Wasser gewesen sein mußten und gegenwärtig das Aussehen gewisser Braunkohlen (Lignite) zeigen, unter dem Mikroskope aber die Holzkonstruktur vollkommen erkennen lassen. Sine ähnliche Beichassenheit zeigten Pfähle, welche in Venedig aus dem Schlamme der Lagunen gezogen wurden und welche auch nahe an tausend Jahren im Wasser versenkt sein mußten.

1399

674.8

Absolutes Gewicht des Holzes in waldtrockenem Buftande. (Rach Böhmerle und Bultejus.)

Grünvolumen { antrocen Lufttrocen birr	mit Derbholz . (antrocen birr ge Reisig . ) furtkrocen birr antrocen	fehende Prozentsche, und zwar beim Übergang gum Trockengrabe	Bei Hold berninbert sich bas Grünz- Grüngewicht und bas Grünz-		Side, Gide, Ahorn, Ulme	Sattung
	87 73 60 83 67	Giche		a (p.S		
97 92 84	87 74 61 84 69	Weiß= buche	hart	indu	720 720 720 570	*Hodie
	88 76 63 84 69	Not= buche	bei	ng d	6,8,	Fin Fins
	87 74 61 84 68	Ahorn, Ulme	bei Laubholz mittelh	Schwindung des Holzes	840 660	Sin Festmeter  Block Scheits Anüppel
98 94 88	86 73 59 82 65	Birke, Obst	art	olzes	820  760	Anüppel= wiegt
<b>∞</b> ₩ ω	.67 50 80 60	Erle, Linde	bis w	,90		- "
	83 67 50 78 57	Pappel, Weibe	weich		670  470	Sheit-   Kaum Sheit-   Knüppe Kilogramm
	85 70 55 78	Tanne			<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	0 1 B 1 B 1 B 1 B 1 B 1 B 1 B 1 B 1 B 1
98 81 86	84 69 53 78	Fichte	bei Rabelholz		600  470	Ein Raummeter   Knüppet-   g r a m m
100	84 68 53 54	Stiefer	bellpol <sub>ð</sub>		614 350	eter St
.	84 68 52 77	Lärche '		_	614  350	©tot.

Heises Wasser wirkt hingegen sehr energisch zerktörend auf die Holzsubstanz ein; Liebig fand, daß Holz in einem Dampstessel innerhalb des Zeitraumes einiger Wochen in eine der Braunkohle ähnliche Masse verwandelt wurde, was sich aus der erhöhten chemischen Wirkung des heißen Wassers, sowie aus dem Umstande erklären läßt, daß die Mehrzahl der Kohlehydrate schon bei einer Temperatur von 120 bis 130° C — und in einem Dampstessel herrschen solche Temperaturen — start verändert wird.

Holz, welches nur während einer gewissen Zeit, z. B. während des Flößens oder Schwemmens mit Wasser in Berührung war, zeigt eine größere Widerstandsfähigkeit gegen äußere Einflüsse als nicht geslößtes und diese Erscheinung ist wohl dem Umstande zuzuschreiben, daß durch das Wasser eine Austaugung des Holzes stattsindet, die leicht veränderlichen Extraktivstoffe aus dem Holze entsfernt werden und die wenig veränderliche Holzsafer zurücks

bleibt.

Für die Zwecke der Verwendung des Holzes als Brennmaterial oder der Verarbeitung desselben auf chemischem Wege ist jedoch das Flößen des Holzes als ein Versahren zu betrachten, wodurch der Wert des Holzes stark vermindert wird. Nach besonderen Versuchen, welche man hierüber ansgestellt hat, kann Holz innerhalb einiger Wochen über 9% seines Brennwertes verlieren. In der Praxis rechnet man gewöhnlich 112·3 Volumen geflößtes Holz als gleichwertig mit 100 Volumen ungeflößten Holzes und dieser große Unterschied wird dadurch bedingt, daß geflößtes Holz auch ein geringeres Volumen besitzt als nicht geflößtes; die Schwindung infolge des Flößens beträgt im Durchschnitte 6%, des ursprünglichen Volumens.

Holz, welches der gleichzeitigen oder rasch aufeinandersfolgenden Einwirkung der Luft und des Wassers ausgesetzt ist, wird namentlich bei höherer Temperatur sehr rasch zerstört. Wie es scheint, beginnt die Zerstörung mit der Zerssehung der im Holze enthaltenen stickstoffhaltigen Substanz das durch Flößen ausgesaugte und wieder getrocknete

Holz ist barum haltbarer als das ungeflößte, auch ist im Winter gefälltes Holz haltbarer als solches, welches zu einer Zeit gefällt wurde, in welcher die Gefäße reichlich mit Sast erfüllt sind.

Die beginnende Zerftörung des Holzes, das sogenannte Stockig- oder Modrigwerden, äußert sich durch das Dunkler- werden gewisser Partien des Holzes. Man findet sie bei der mikroskopischen Untersuchung von zahllosen, ungemein kleinen Organismen (Bakterien) durchsett, welche sich sehr rasch vermehren und auch die Holzsubstanz selbst anzugreisen ver-

mögen.

In chemischer Beziehung ist der Vorgang des Stockigwerdens als ein Verwesungsprozeß aufzusassen, das Holz
gibt während desselben beständig Kohlensäure und Wasser
ab. Die geringe Menge der vorhandenen stickstoffhaltigen
Substanz wird wahrscheinlich gänzlich von den Zerstörungsorganismen verzehrt. Gleichzeitig mit diesem, als ein vollständig verlausender Verbrennungsprozeß anzusehenden Verwesungsvorgange, sindet auch ein unvollkommener statt,
welcher eine gewisse Ühnlichteit mit der Verkohlung besitzt:
ein Teil der Holzsubstanz wird in der Weise verändert, daß
Verbindungen entstehen, welche immer reicher an Kohlenstoff
werden und demzusolge allmählich eine tiesbraune Färbung
annehmen.

Diese braune Substanz, der sogenannte Humus, enthält eine große Anzahl sehr leicht veränderlicher Verbindungen (Humuskörper) und bildet meist eine erdige, seicht zerreidliche Masse. Wenn diese mit seuchter warmer Luft in Berührung kommt, so geht der chemische Vorgang in dem Moder mit solcher Lebhaftigkeit vor sich, daß die Temperatur der modernden Masse sehaftigkeit vor sich, daß die Temperatur der modernden Masse sehaftigkeit vor sich, daß die Temperatur der modernden Wasse sehaftigkeit vor sich, daß die Temperatur der modernden Wasse sicht außtrahlt, welches dem Leuchten des Phosphors im Dunkeln sehr ähnlich ist. Man kann diesen Vorgang in schwülen Sommernächten oft in unseren Wäldern beobachten, in den tropischen Urwäldern soll er sich noch viel kräftiger wahrnehmbar machen. Wahrscheinlich sind in letzter Linie Basterien die Ursache dieser Erscheinung,

indem sie eine sehr rasch verlaufende Orybation vornehmen.

Holz, welches sich unter solchen Verhältnissen befindet, daß es beständig feucht bleibt, zu dem die Luft aber wenig Zutritt hat, unterliegt dem sogenannten trockenen Modern, d. h. es wird allmählich zu einer wie Schnupftabak auseschenden Masse. Weist siedelt sich an solchem Holze aber ein Parasit — der Holzschwamm — an, dessen Myzelium die ganze Holzmasse durchzieht und binnen sehr kurzer Zeit das Holz zerstört. Die außerordentliche Vermehrungsfähigeseit, welche der Holzschwamm mit anderen Pilzen teilt, macht es erklärlich, daß sich der Trockenmoder innerhalb eines sehr kurzen Zeitraumes auch auf ganz gesundes Holz übertragen und es zerstören kann.

### Barmeeffett bes Solzes.

Als »Wärmeeffekt« im allgemeinen bezeichnet man bei den Brennmaterialien die Quantität von Wärme, welche ein bestimmter Körper beim Verbrennen hervordringt. Da man die Wärme selbst nur an den Wirkungen messen kann, welche sie hervordringt, so hat man nach einer geeigneten Form gesucht, um diese Wirkungen zum Ausdrucke zu dringen. Man bestimmt nach dem einen Versahren die Wärmemenge, welche eine gewisse Gewichtsmenge des Brennstoffes, z. B. 1 kg, beim Verdrennen hervordringt, und bezeichnet diese als den absoluten Wärmeeffekt. Nach einer anderen Methode ermittelt man die Wärmemenge, welche ein bestimmtes Volumen des Vrennstoffes liesert, und erhält dann den spezisischen Wärmeeffekt, oder endlich, man desstimmt die Temperatur, welche der verbrennende Körper liesert, als pyrometrischen Wärmeeffekt.

Um bezüglich der Wärmeeffekte der Brennstoffe eine Maßeinheit zu erhalten, hat man als solche die Wärmeseinheit oder Kalorie aufgestellt und versteht darunter jene Wärmemenge, welche erforderlich ist, um 1 Gewichtsteil Wasser um 1°C zu erwärmen. Wenn man daher z. B.

anführt, daß ein Holz beim Verbrennen 3000 Wärmeein= heiten liefere, so heißt dies: Die Wärme, welche eine bestimmte Gewichtsmenge dieses Holzes beim Verbrennen liefert, reicht hin, um eine 3000mal so große Gewichts= menge Wasser um 1°C zu erwärmen.

Genau ausgeführte Versuche ergaben, daß der Wasserstoff unter allen Körpern die größte Wärmemenge (34.462 Kalorien) liefert; Kohlenstoff ergibt 8080 Kalorien. Bezieht man den Wärmeeffett der Brennstoffe auf den Kohlenstoff als Einheit, so stellen sich die Wärmeeffette der verschiedenen

Brennftoffe beiläufig folgendermaßen:

Wärmeeffeft				eŝ					100
»	der	Holztol	ble						96
>	der	Steinto	hle						77
>>									33-38
>	des	Holzes							
>	*	D	$(20^{\circ}$	$^{0}/_{0}$	$\mathfrak{W}_{0}$	isse	$\mathbf{r})$		34

Nach neueren Versuchen, welche barauf abzielten, nicht den theoretischen Wärmeeffekt, sondern jenen zu bestimmen, der beim Verdrennen eines Vrennstoffes wirklich zur Ausnügung kommt, hat man etwas andere Ergebnisse erlangt. Diese Versuche wurden mit Dampstesseln ausgeführt, unter welchen ein bestimmtes Quantum des Vrennmateriales verbrannt und gleichzeitig die Menge und Temperatur des entstandenen Dampses gemessen wurde. Es ergaben sich hierbei Zahlen, welche etwas von den älteren abwichen, speziell für Holz und von demselben abstammende Produkte sind solgende Werte gefunden worden:

Holztohle.		٠				liefert	7000	Wärmeeinheiten
Rottoble .						30	3980	*
Holz (gedar	rt)					>	3600	>
→ (20°/ <sub>0</sub>	W	affei	rgel	jalt)		>	2800	>

Wie früher dargelegt wurde, unterscheidet sich das Holz ber verschiedenen Bäume, wenn man den Wassergehalt abrechnet, hauptsächlich nur durch die verschieden große Menge der in ihnen enthaltenen Saft und Aschenbestandteile, und daher zeigt völlig trockenes Holz (z. B. solches, welches unmittelbar vor dem Verbrennen gedarrt wurde) nahezu den gleichen Wärmeeffekt. Ie größer die Wassermenge ist, welche ein Holz enthält, desto geringwertiger ist es als Heizmaterial, denn es muß eine entsprechend große Wärmemenge verwendet werden, um das dem Holze anhastende Wasser
zur Verdampsung zu bringen und nur der noch versügbare Kest der Gesamtwärmeseistung kann für Heizzwecke außgenüßt werden.

Versuche über den Wärmeeffekt verschiedener Hölzer ergaben folgende Werte:

Holzart	(Iı	ıftt	roc	fen)	Wärmeeinheiten	Wärmeeffekt (spezifischer) (Kohlenstoff - 100)
Weißbuche					3100	28
Steineiche					2400 - 3000	26
Eiche					3000-3500	24
Ahorn .					3600	23
Rotbuche.	,	•			3300-3600	24
Riefer		•				20
Weide						19
Fichte					2800 - 3700	19
Linde		•			3400 - 4000	18
Schwarzp	app	sel			3400 - 3700	14
Birte						23
Tanne .						19

Als mittlere Heizwerte liefert Holz im allgemeinen:

	6 0	1	
		Wärmeeffett	Kohlenstoff = 100
Holz,	hartes, vollkommen trocken	4144	
*	weiches, » »	4236	
*	im Durchschn. > >	4179	
>	lufttrocken (15% Waffer)	3550	36
*	$(10^{\circ})_{0}$	4100	41
Z.	gedarrtes	. 4700	47
			3*

Wenn man den Wärmeeffelt eines gewissen Volumens Holz, wie es im Walde aufgeklaftert wird, bestimmen will, muß man dei der Berechnung selbstverständlich darauf Kücksicht nehmen, daß ein gewisser Prozentsat des kubischen Inhaltes nicht mit Holzsubstanz erfüllt ist und daß das Holzsubstanz erfüllt ist und daß das Holzsubstanz erfüllt ist und daß das Holzsubstanz entsprechend, verschiedene Mengen von Wasser enthält. Derartige Verechnungen haben stets nur ziemlich geringen Wert und es ist, um genaue Resultate zu erhalten, weit mehr zu empsehlen, durch wieder-holte Wägungen das Durchschnittsgewicht eines Kaummeters Holz zu ermitteln und über den Verbrauch an Holz für eine gewisse Wärmeleistung, z. B. Heizung eines Dampstessels, genaue Ausschlichnungen zu führen.

Die physikalische Beschaffenheit der verschiedenen Holzarten bedingt gemisse Berschiedenheiten der Vorgänge beim Verbrennen derselben. Entzündet man große Scheiter von Holz, namentlich von dichten schweren Hölzern, so findet nur an der Oberstäche Verbrennung statt; durch die hierbei entwickelte Wärme wird die innen besindliche Holzmasse trocken destilliert und die Destillationsprodukte gelangen an der Oberstäche zur Verbrennung, wobei sie den Holzklotz mit Flammen umgeben. Nachdem diese erloschen sind, hinterbleibt die glühende Kohle und diese verbrennt langsam, aber

unter Entwicklung intensiver Site.

Bei leichten, wenig dichten Hölzern verläuft die trockene Destillation sehr rasch, und der mächtige Strom der sich entwickelnden Destillationsprodukte bildet eine lange, heiße Flamme; die schließlich hinterbleibende lockere Kohle wird ebenfalls schnell verbrannt. Es ergibt sich hieraus von selbst, daß für verschiedene Heizzwecke entweder weiches oder hartes Holz besser geeignet ist. In jenen Fällen, in welchen es sich um die Hervordringung der höchsten Temperaturen in einem verhältnismäßig großen Raume handelt, z. B. in einem Porzellanosen, wendet man am zweckmäßigsten weiches, düngespaltenes und gedarrtes Holz an, weil solches außervordentlich rasch verdrennt und eine sehr lange und heiße Flamme liesert; hartes, in gleicher Weise zubereitetes Holz,

namentlich wenn es sehr dünn gespalten ist, gibt zwar auch so hohe Temperaturen als das weiche, aber keine so lange Flamme wie dieses.

#### III.

# Der Sinfluß höherer Temperaturen auf das Holz.

Wenn man Holz höheren Temperaturen außsetzt, so finden Vorgänge statt, welche sehr verschieden voneinander sind, je nachdem die Luft zu dem Holze Zutritt hat oder von dem Holze abgeschlossen ist. Im ersten Falle wird durch die gesteigerte Wärme die Einwirtung des Sauerstoffes so mächtig, daß sich die ansangs beim Erhitzen des Holzes entwickelnden dampsförmigen Produkte sofort mit so viel Sauerstoff als möglich vereinigen oder verbrennen. Da das Holzess aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff besteht, so können die Produkte, welche sich bei der vollständigen Verbrennung des Holzes ergeben, nur Kohlensäure und

Waffer fein.

Schließt man Holz in entsprechend geformte Gefäße ein und erhigt es, so kann infolge des Fehlens von Sauerstoff keine Verbrennung stattfinden, sondern es stellt sich jener Vorgang ein, welchen man mit dem Namen \*trockene Destillation dezeichnet. Bei der trockenen Destillation wirken die Elementarbestandteile des Holzes: Kohlenstoff, Wasserstoff und chemisch gebundener Sauerstoff auseinander und die Art der hierbei entstehenden Verbindungen hängt vor allem von der Temperatur und der Zeit ab, welche vom Beginne der Operation an verläuft, dis der Inhalt der Gefäße auf diese Temperatur gebracht ist. Auch die geringen Mengen von Sticktoff, welche im Holze enthalten sind, treten in gewisse Verbindungen ein, die als Produkte der trockenen Destillation bezeichnet werden.

Nimmt man nämlich die trockene Destillation in der Weise vor, daß man das Holz so langsam erwärmt, daß die Lemperatur innerhalb eines Zeitraumes von mehreren Stunden höchstens auf 350°C steigt, so erhält man Deztillationsprodukte, welche fast sämtlich Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthalten und bei gewöhnlicher Temperatur entweder süssig oder fest sind; erst wenn man die Temperatur von 350°C überschreitet, treten auch Verbindungen, welche bloß aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen, in reichlicherer Menge aus.

In ganz anderer Weise gestaltet sich der Vorgang, wenn man das Holz so rasch als nur möglich auf eine sehr hohe Temperatur bringt, wie dies geschieht, wenn man klein gespaltenes Holz in einen stark glühenden Eisenzylinder schiebt und diesen dis auf eine Öffnung, welche zur Absuhr der Destillationsprodukte dient, verschließt. Unter diesen Verhältnissen verläuft der Vorgang der trockenen Destillation in der Weise, daß sich hauptsächlich Produkte bilden, welche aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen und bei gewöhn-

licher Temperatur gasförmig sind.

Der größte Unterschied, welcher zwischen der Art der Zersehung des Holzes durch langsames und durch rasches Erwärmen besteht, ergibt sich aus einem Versuche Violettes am deutlichsten: 100 Gewichtsteile Holz, welche langsam erhitzt wurden, die endlich nach 6 Stunden die Temperatur von 432°C erreicht war, lieferten 18·87 Gewichtsteile Kohle, während 100 Gewichtsteile desselben Holzes, nachdem sie in ein schon auf 432°C erwärmtes Gefäß gebracht wurden, nur 8·96 Gewichtsteile Kohle, also weniger als die Hässte der beim erstmaligen Versuche erzielten Kohlenmenge lieferten.

Da die im Holze vorhandenen Mengen von Wasserstoff und Sauerstoff nicht hinreichend sind, um allen im Holze enthaltenen Kohlenstoff in flüchtige Verbindungen überzusühren, muß notwendigerweise dieser Rest des Kohlenstoffes als Kohle in dem Destillationsgefäße zurückleiben und sohin ergibt sich, in welcher Weise man auch die Destillation geführt hat, in den Gefäßen ein Rückstand, welcher aus "Kohle" besteht. Es sei schon hier bemerkt, daß man, abgesehen von den Aschenbestandteilen des Holzes, welche mit der Kohle in den Destillationsgesäßen hinterbleiben, die Kohle nicht als reinen Kohlenstoff betrachten darf, sondern stets nur als einen Körper, welcher neben sehr großen Mengen von Kohlenstoff immer eine gewisse Menge Wasserstoff und Sauerstoff enthält, und zwar um so mehr, je weniger hoch die Temperatur während der ganzen

Operation gesteigert murde.

Die Verwertung des Holzes durch trockene Destillation ist unstreitig jenes Versahren, nach welchem durch Versarbeitung des Holzes auf chemischem Wege der größte Gewinn gezogen werden kann und es ist deshalb nötig, die hierbei stattsindenden Vorgänge sehr eingehend zu schildern. Weil die trockene Destillation des Holzes nach dem Versahren, welches die schnellstmögliche Zersehung des Holzes durch sehr rasches Erhizen bezweckt, nur in einem gewissen speziellen Falle wichtig ist, nämlich dann, wenn es sich um die Darstellung von Leuchtgas aus dem Holze handelt, wollen wir vorerst das Verhalten des Holzes in dem Falle schildern, in welchem man die trockene Destillation langsam ausführt.

Bringt man Holz in ein geschlossenes Gefäß, welches mit einem Abzugsrohre für die Destillationsprodukte versehen ist, und erwärmt es in der Weise, daß die Temperatur der ganzen Holzmasse so gleichmäßig als nur möglich gesteigert wird, so wird vorerst das bloß mechanisch gebundene Wasser ausgetrieben und man kann das Holz bis auf etwa

170°C erhipen, ehe es sich zu zersetzen beginnt.

Wenn es sich darum handelt, die trockene Destillation des Holzes so zu leiten, daß hierbei auf die größtmögliche Ausbeute an Kohle Kücksicht genommen wird, so ist es sehr wichtig, ansangs das Holz nur sehr mäßig zu erwärmen, um vorerst alles mechanisch gebundene Wasser auszutreiben. Ist nämlich in gewissen Partien des Holzes noch Wasser vorhanden, während andere schon verköhlt sind, so wirkt

ber glübende Roblenftoff zersetzend auf ben Bafferdampf ein. es entstehen Wafferftoffgas und Rohlenorydgas und bie

Ausbeute an Roble wird hierdurch vermindert.

Da bas Bolg bekanntlich ein fehr schlechter Barmeleiter ift. fo ift bei ber Berarbeitung größerer Menaen von Sola durch troctene Deftillation felbft bei ber größten Borficht nicht zu umgehen, daß der eben geschilderte Borgana eintritt, und man muß daber beftrebt fein, ihn weniaftens in fo geringem Mage als nur möglich eintreten zu laffen. was, wie ermannt wurde, durch fehr langfames Steigern

der Wärme geschehen tann.

Sobald die Temperatur von 170°C nur um Weniges überschritten wird, beginnt die Bersetzung der Bolgsubstans felbit; wenn diefe fo verlaufen wurde, daß ber vorhandene Bafferstoff sich mit bem Sauerstoff zu Baffer vereinigte, jo würde man eine Ausbeute an Kohle erhalten, welche 40% bes Holzgewichtes ausmacht. Wie erwähnt, ift bies aber nicht der Fall, sondern es gruppieren sich alle brei Elementarbestandteile bes Bolges ju verschiedenen Berbin-

bungen.

Während bis zu 150°C aus bem Holze nur Waffer abbeftilliert, zeigt fich bei 160° C die burch Berdichtung ber Dampfe erhaltene Flüffigfeit schwach gelblich gefärbt. fie besitt einen eigentumlichen aromatischen Geruch und faum merkbaren bitteren Geschmack. Die Menge ber aus bem Solze zwischen 150 und 1600 entweichenden flüchtigen Brobutte beträgt schon 2% vom Gewichte des mafferfreien Holzes; zwischen 160 und 170°C steigert sie fich schon auf 5.5%, zwischen 170 und 180° C auf 11.4%, usw., bis bei 280°C schon 63.8% flüchtiger Stoffe entwichen sind und der Retorteninhalt bemnach nur mehr 36.2% vom ursprünglichen Holzgewichte beträgt.

Jene Brodutte, welche sich aus dem Solze innerhalb ber angegebenen Temperaturgrenzen von 150 bis 280° C bilben, find die wertvollsten unter ben bei der trodenen Deftillation zu erhaltenden und fie bestehen hauptfächlich aus Säuren, welche ber Reihe ber fogenannten fetten Säuren angehören; mit Sicherheit hat man nachgewiesen: Ameisensfäure, Essigsäure, Propionsäure, Baleriansäure und Kapronstäure; es ist wahrscheinlich, daß die höheren Glieder dieser Säurereihe bei der trockenen Destillation des Holzes erst bei höheren Temperaturen entstehen, während anfangs hauptsfächlich Essigsäure gebildet wird.

Neben diesen Säuren tritt als ein gleichfalls sehr wichtiges Produkt der trockenen Destillation der Methylalkohol auf, auch bildet sich anfänglich eine gewisse Menge Kohlensäure, der sich in dem Maße, in welchem die Tem-

peratur steigt, auch Kohlenornd beimengt.

Außer den genannten Körpern, die zwischen 150 und 280°C entiteben, tritt aber noch eine Reihe anderer auf. die teils durch die Wechselwirkung der neugebildeten Berbindungen aufeinander zustande kommen, teils aber auch dadurch entstehen, daß die Temperatur an manchen Stellen der in Zersetzung begriffenen Holzmasse viel höher steigt und die weitere Bersetzung der dampfformigen Produkte veranlagt. Weil diese Produkte weniger Wert haben als bie Säuren und ber Methylaltohol, ergibt fich hieraus neuerdings ein Hinweis darauf, daß in bem Falle, wo es sich um die Gewinnung der letztgenannten Produkte handelt, die Temperatur in den Deftillationsgefäßen fo gleichmäßig als möglich gesteigert werden foll. Da wir bei der Schilderung ber Darstellung des Holzes auf diese Rersetungsprodutte ausführlich gurudtommen muffen, sei hier nur erwähnt, daß biefelben hauptfächlich aus Azeion, Kurfurol uim, befteben.

Mit der Erreichung der Temperatur von 280°C ist eine Periode eingetreten, welche man in bezug auf die bei der Zersetung des Holzes durch Wärme entstehenden Produkte gewissermaßen als einen Wendepunkt betrachten kann; es bilden sich von dieser Temperaturgrenze an nur mehr geringe Mengen von Verbindungen, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehen, und nunmehr treten hauptsächlich Kohlenwasserstoffverbindungen auf; es bildet sich Sumpfgas, Äthylen, Azethylen, Butylen und diese

Periode der Gasbildung dauert ungefähr, bis die Tempe-

rotur auf 350°C gestiegen ist.

Die Menge ber flüchtigen Produkte, welche sich zwischen 280 und 350°C aus dem Holze entwickeln, ist dem Gewichte nach gering zu nennen, weil wie erwähnt, bis zu 280°C beiläufig 63·8°/0, bis zu 350 aber 70·3°/0 flüchtiger Stoffe entweichen, so daß innerhalb der 70°C von 280 bis zu 350°C nur 6·5 Gewichtsprozente an Destillationsprodukten abgehen. In bezug auf den Raum, welche diese aber einnehmen, bilden sie daß größte Quantum aller während der trockenen Destillation entstehenden Körper, weil sich aus 1 Volumen Holz etwa 80 bis 90 Volumen Gas entwickeln können und der größte Teil dieser Gasmenge auf die zwischen 280 und 350°C liegende Zersetungsperiode entfällt.

Schon von 350°C angefangen beginnen die Deftillationsprodukte zu versclüchtigen, welche nach der Verdichtung dickslüssig und breiartig erscheinen und sast gänzlich aus Kohlenwasserkoffen bestehen, welche bei gewöhnlicher Temperatur teils flüssig, teils sest sind; diese Produkte sind Benzol. Toluol, Karbolsäure, Paraffin. Un Gasen tritt bei ben höheren Temperaturen sast nur Sumpfgas und Wasserstoff auf und man kann für die gewöhnlichen Fälle die Zersetung des Holzes durch Wärme bei einer Temperatur von etwa 400°C als abgeschlossen betrachten, weil bei höheren Temperaturen nur mehr eine verhältnismäßig geringe Menge von Destillationsprodukten gewonnen wird.

Bis zur Temperatur von 400°C erhält man nämlich etwa 81% flüchtiger Stoffe aus dem Holze; von 400°C angefangen bis zu 1500°C nur 82.7%, somit nur eine

Mehrausbeute von 1.7%.

Man kann nach der eben gegebenen Darstellung hauptsächlich drei Perioden der Zersetzung des Holzes durch Wärme unterscheiden, und zwar verdampst bis 150° fast nur das im Holze vorhandene Wasser, dann folgt von 150°C bis 280°C die Periode der saueren wässerigen Produkte, von 280 bis zu 400°C die Periode der gassförmigen Produkte und der slüssigen und sesten Kohlenwasserstoffe. Man darf sich aber die eben angegebenen Temperaturgrenzen nicht als absolute vorstellen, sondern nur als solche, welche eine beisläusige Abgrenzung der Destillationsprodukte voneinander geben; selbst bei Versuchen im ganz kleinen Maßkabe und unter Anwendung sehr genau regulierbarer Wärmequellen tritt an den verschiedenen Stellen der Holzmasse die Bersetzung nicht gleichmäßig ein und daher treten schon bei Temperaturen, welche unter der eigentlichen Grenze jener Periode liegen, welche wir als die Periode der Gasentwicklung bezeichnet haben, Gase in ziemlichen Mengen auf und dem wässerigen Destillate sind auch schon Tropsen der dickslüssen Produkte (Teer) beigemengt, welche erst in reichlicher Menge gegen Ende der ganzen Destillation aufstreten.

Weil bei langsam gesteigerter Temperatur die Zersetung des Holzes in der Weise verläuft, daß sich sowohl die sauren Verbindungen als auch die flüssigen und sesten Kohlenwasserstoffe in verschiedenen Zeitabschnitten bilden und auch die Ausbeute an guten Kohlen die größte ist, welche sich überhaupt erzielen läßt, so kann kein Zweisel darüber bestehen, daß nur jenes Versahren der trockenen Destillation des Holzes, wobei die Temperatur sehr alls mählich gesteigert wird, für die Praxis empsehlenswert ist.

Wir verdanken dem französischen Chemiker Violette eine Reihe ausgezeichnet ausgeführter Untersuchungen über die Veränderungen, welche das Holz in der Wärme erleidet, diese Untersuchungen wurden seinerzeit ganz besonders zu dem Zwecke ausgeführt, zu ermitteln, unter welchen Verhältnissen die für die Pulversadrikation geeignetske Kohle entsteht. Violette verwendete für seine Versuche Faulbaumsholz, welches eine zur Pulversadrikation besonders geeignete Kohle liesert; man kann aber diesen Versuchen ziemlich allsgemeine Gültigkeit für jede Holzgattung zuschreiben, weil die Jusammensetzung des vollkommen trockenen Holzes bei allen Holzgattungen die gleiche ist und nur die Menge der in dem Holze vorhandenen Ertraktivstoffe unwesentliche Unters

24 Der Ginfing höherer Temperaturen auf bas Holz.

Veränderungen des Holzes bei höheren Tempe= raturen. Nach Biolette.

		20000	_		
Nr.	Gewichtsbers lust beim Trocknen bei 150° C	Temperatur, welcher das Holz ausges fest wurde, in Grad Celfius	100 Gewichts teite bes wassers freien Holzes entwickelten fünst tige Stoffe	100 Gewich teile bes wa freien Hole ergaben an i ftand im D lationsgefö	sses stild= estil=
1 2 3 4 5 6 7 8 9	15·00 17·17 14·04 14·36 17·28 15·40 15·80 12·73 15·58 13·16	160 170 180 190 200 210 220 230 240 250	2·00 5·45 11·41 18·01 22·90 26·86 32·50 44·63 49·21 51·33	98·00 94·55 88·59 81·99 77·10 73·14 67·50 55·37 50·79 49·57	Brände
11 12 13 14 15 16 17 18	14·76 12·91 14·94 14·43 13·69 12·54 12·52 14·48	260 270 280 290 300 310 320 330	58·77 62·86 63·84 65·91 66·39 67·13 67·77 68·23	40·23 37·14 36·16 34·09 33·61 32·87 32·23 31·77	Rottohlen
19 20 21 22 23 24 25 26	14:38 16:37 12:98 13:90 13:90 13:84 14:60 14:60	340 350 432 1023 1100 1250 1300 1500	68·47 70·34 81·13 81·25 81·60 82·06 82·54 82·60 85·00	31·53 29·66 18·87 18·75 18·40 17·94 17·46 17·31	Schwarzfohlen

Buniharrace ranial annaham alrach man ann mahmanahlanana

6.	Beriode bes Bafferftoff= gafes	700-900	91.0	0.4	9.6	2.08	2.8	3160	Faft gar keine Konbenfate	Nuc sehr wenig Gas
_								4.5		
70	Diffoziations= periode	500—700	0.68	$\frac{12.2}{2.2}$	24.5	42.7	20.4	3630	Große Mengen schwerer, dick- küsser Teere (paraffinhattig)	Spärliche Gasmengen
4	Cm·Hn-Gafe	380-500	84.0	31.5	12.3	2.5	48.7	4780	Große Wengen fcwerer, dick fülfiger Teere	Große Gakvolumina Gas brennt mit weißer Flamme
8	Beginn ber Kohlenwaster= stossenialung	280—380	0.87	35.5	20.5	9.0	99.9	9920	Effigfäure, Holzgeist und leichte Teere	Erobe Ea Cas brenn
ci.	Erste Periode Gasentvia: Ling (saverstost) halige Gaje)	200—280	0.89	66.5	30.0 30.0	Ö G	3.3	1210	Wasserbampf und Eistgfäure	Sehr wenig Gas Bedeutende Cewichtsabnahme in vertobibarem Material
į.	Beginn ber Operation Wafferabgabe	150-200	0.09	68.0	G.08	Ģ.	5.0	1100	Baffer bampf	Sehr iv Bebeutende Ge berkohlbare
	Periode der Ber- köhlung	Temperatur Grab	nt	fer gen großtenfänre	original of Kohlenory	on the same with the same of t	under it (Kohlenwaherft.	Brennwert von 1 m3 Gas in Kalorien Kondenstexbare Teile des	(Bafes	Bemerkungen

iciede in den Ergebniffen bei den einzelnen Holzgattungen

hervorrufen dürfte.

Aus der Tabelle (S. 44), in welcher die Mengen der Destillationsprodukte und die Beschaffenheit der gewonnenen Kohlen angegeben sind, läßt sich in der Praxis leicht ermitteln, die zu welcher Temperatur das Erhitzen gesteigert werden muß, um die besten Ausbeuten an Holzessig, Teer und Schwarzschle zu erzielen. Weil man diese auch dann erhält, wenn man das Holz aufangs langsam die auch dann erhält, wenn man das Holz aufangs langsam die auf etwa 300°C erhitzt und dann die Temperatur schnell die aufetwa 400 die 430° steigert, so ist auch in dem Falle, in welchem auf die Darstellung guter Schwarzschle das Schwerzewicht gelegt wird, die gleichzeitige Gewinnung von Holzessisch möglich.

Neuere Untersuchungen über die Vorgänge bei der trockenen Deftillation des Holzes verdanken wir E. Juon und P. Klason, G. v. Heidenstam und E. Norlin. Juon (mitgeteilt in »Stahl und Sisen«, 1907) untersuchte die der Destillation auftretenden Gase und unterscheidet darnach sechs verschiedene Perioden, wie die Tabelle S. 45, die sich auf die Destillation von Nadelholz in einem

Berkohlungsapparate bezieht, zeigt.

Bis zu 280° entweichen mithin fast nur Wasserdampse, denen sich erst im Intervall 200—280° etwas Essissaure beimengt. Auch die Gasmengen, die gleichzeitig austreten, sind nicht bedeutend, sie bestehen hauptsächlich aus Kohlenssäure und Kohlenoryd neben geringen Mengen von Kohlenwasserstoffen. In der dritten Phase, 280—380°, treten dann auch größere Mengen Wasserstoff und besonders Kohlenwasserstoffe auf. Dadurch erhöht sich der Brennwert der Gase bedeutend und es wird nun auch neben Essissäure, Holzgeist und leichter Teer abgeschieden. In der vierten Phase, die das Temperaturintervall von 380 bis 500° umfaßt, nimmt die Menge der Kohlensäure und des Kohlensoydes noch weiter ab, dafür steigt der Gehalt der Gase an Kohlenwasserssoffen und Wasserstoff, mithin auch ihr Vrennwert. Die Gasmenge selbst ist — gleichwie in der

vorhergehenden Beriode der Verkohlung - bedeutend und es werden bedeutende Mengen eines dickfluffigen Teeres fondensiert.

Wird die Erhitung noch weiter fortgeführt, wie dies bei der Meilerverkohlung der Fall ift, so erfährt die Menge des entstehenden Wasserstoffes noch eine Vermehrung, auch nimmt der Rohlenstoffgehalt der hinterbleibenden Holztohle noch weiter zu. Die Menge der Kohlenwasserstoffe tritt da= gegen zurud und auch ber Brennwert ber Gase nimmt ab. Bis 700° gehen noch große Mengen Teer mit Paraffin über, bei noch höherer Temperatur vermindert fich die Menge der Kondensate und auch die abgespaltenen Gasmengen werden sehr klein.

Wichtig ift die Beobachtung Juons, daß die Kohlenwasserstoffe, die sich in dem Apparate noch weiter bilden, wenn man die Verfohlung bei Temperatur von 380 bis 400° unterbricht, von der Holzkohle absorbiert werden. Es handelt sich jedoch hier nicht bloß um eine physikalische Absorption, sondern gleichzeitig wird — wahrscheinlich in Berührung mit der glühenden Kohle — der Kohlenwasserftoff unter Abscheidung von Kohlenstoff zerlegt. Dadurch ist es möglich, den Kohlenstoffgehalt um 5 bis 60/0 zu er= höhen.

Rlason, v. Beibenftam und Norlin (Zeitschrift für angewendete Chemie, 1909) unterwarfen Zellulose in einem Versuchsapparate der trockenen Destillation. Sie gelangten zu den folgenden Ergebniffen:

1. Die Verkohlung der Zellulose ist hauptsächlich eine Reaktion, die nach der folgenden Gleichung verläuft:

$$8 C_6 H_{10} O_5 = C_{30} H_{18} O_4 + 23 H_2 O + 4 CO_2 + 2 CO + 3 ellulojefohle$$

C<sub>12</sub> H<sub>16</sub> O<sub>3</sub> Übrige Produkte.

2. Die Schnelligkeit, womit diese Reaktion verläuft, ist unterhalb 270° gering, wird aber bann sehr groß.

3. Die trockene Destillation der Zellulose bei dieser Temperatur stellt eine erothermische Reaktion dar. Die freiwerbende Wärme beträgt etwa 5% von der Verbrennungs=

wärme ber Rellulose.

4. Die sich bei der trockenen Destillation entwickelnden Gase besitzen eine Verbrennungswärme, die etwa 3·5°/0 von jener der Zellulose beträgt. Diese Gase enthalten keinen Wasserstoff und keine aromatischen Kohlenwasserstoffe.

5. Methylalkohol bildet sich bei der trockenen Destil-

lation ber Zellulose nicht.

6. Die Zellusosekohle und Holzkohle aus den Öfen haben fast dieselbe Zusammensetzung wie Steinkohle, die Meilerkohle dagegen dieselbe Zusammensetzung wie Anthrazit.

Birken= und Buchenzellulose geben mehr Essigfaure als

Baumwollen-, Richten- und Riefernzellulofe.

Runachst sei ausbrücklich barauf hingewiesen, daß diese Bersuche mit reiner Zellulose burchgeführt murden, zu dem Zwede, Die Zersetzung dieser zu ftudieren. Darauf ift auch die Angabe in Bunkt 5, daß kein Methnlalkohol gebildet wurde, zurudauführen, diefer entsteht aus dem Ligin. Gehr wichtig ift die in Bunkt 3 enthaltene Angabe, daß oberhalb 270° der Prozeß erothermisch verläuft. Während also bis zur Erreichung der Temperatur von 270° die Zufuhr von Wärme nötig ift, geht dann der Brozeß unter Wärmeabgabe von felbst meiter. Darauf ift es zurudzuführen, bag oft nach bem Erreichen der Temperatur von 2700 die Gasentwicklung fehr stürmisch wird, besonders dann, wenn die Anwärmeperiode langfam verlief und fich viel noch fast unzersetztes, doch schon auf 270° erwärmtes Holz ansfammelte. Das sSchlagen« der Meiler ist auf diese Ers scheinung zurückzuführen, die auch große Wichtigkeit für die Ronftruttion ber Dfen, besonders für die Gasabfuhr und die Vorrichtungen zur Verdichtung der Gase besitt.

## Die Eigenschaften der Holzkohlen.

Für welchen Zweck auch die durch Verkohlung des Holzes gewonnenen Kohlen verwendet werden sollen, eine wesentliche Eigenschaft, welche man von einer guten Kohle verlangt, ist die der gleichmäßigen Beschaffenheit. Leider ist es weit schwieriger als man glauben sollte, diese vollständige Gleichsörmigkeit der Kohlen zu erzielen, die Ursache liegt in der schlechten Wärmeleitungsfähigkeit des Holzes, beziehungsweise der Holzkohlen selbst.

Man findet daher in Gefäßen, in welchen die Verschlung einer größeren Menge Holz in ziemlich kurzer Zeit durchgeführt wurde, nicht selten neben Stücken von glänzend schwarzer klingender Kohle auch solche, welche noch ganz entschiedene Rotkohlen sind, ein Beweiß dafür, daß sie nicht auf jene Temperatur erwärmt wurden, welche zur Bildung von Schwarzsohle erforderlich ist. Noch schwieriger als in geschlossenen Gefäßen ist es, in Meilern die gleichsörmige Temperatur zu erzielen und man kann in einem außgebrannten Meiler oft Holz in allen Stadien der Zersehung durch Wärme beobachten.

Um dieser Ungleichförmigkeit in der Beschaffenheit der Kohle so viel als möglich auszuweichen, soll man es daher zur Regel machen, immer nur Scheite oder Üste von ziemlich gleichem Durchmesser und gleichem Trockenheitsgrade gleichzeitig der Verkohlung zu unterziehen, und das Holz in den Destilliergefäßen oder Meilern so zu schichten, daß jedes Holzstück so viel als möglich von den heißen Dämpsen und Gasen, welche sich aus dem zuerst zersetzten Holze entwickeln, umspült wird.

Es ist abermals eine umfassende Untersuchung Violettes, welche uns über die chemische Beschaffenheit jener Zersehungsprodukte des Holzes, die man mit dem Gesamtnamen Holzkohle bezeichnet, Aufschluß gegeben hat. Nach den betreffenden Analysen lassen sieh Brodukte in vier Gruppen gliedern und wir können die aus dem Röstholz hervorgehenden Produkte ihrer Farbe nach als rote, braune, mattschwarze und glänzend schwarze Kohle bezeichnen. Der Unterschied in der chemischen Zusammensehung der Endglieder dieser Gruppe ist aus der folgenden Zusammenstellung ersichtlich:

Berich. Berwertung bes Solges. 3. Aufl.

·	Erhibi bis	Rohlenstoff	Wasser= stoff	Sauerstoff, Stickstoff und Berlust	Ujche
Trodenes Holz. Röfiholz. Rote Kohlen. Branne Kohlen. Wattschw. Kohlen. Glänzend schwarze Kohlen.	150° 260° 280° 320° 340° 432°	47·5105 67·8905 72·6395 73·6735 75·2020 81·6435	6·1200 5·0380 4·7050 4·8305 4·4065	46·2900 23·4935 22·0975 21·0860 19·9620 15·2455	0·0800 0·5595 0·5680 0·5185 0·4775

Wie schon aus dieser Ausammenstellung, noch mehr aber aus der vollständigen Untersuchungsreihe, welche wir unten folgen laffen, erfichtlich ift, geht die Berfetjung bes Holzes nicht in der Weise bor sich, daß unter gleichmäßiger Runahme bes Rohlenftoffgehaltes auch eine eben fo ftetige Ubnahme im Gehalte an Wafferstoff und Sauerstoff statt= findet, mas eben darauf hinweist, daß in den bei gewissen Temperaturen in den Rohlen vorhandenen Verbindungen chemischen Affinitäten zwischen Roblenstoff, Wasserstoff und Sauerftoff verschieden groß find, und je nachdem eine berfelben überwiegt, bei weiterer Temperaturerhöhung eine größere Menge bes einen ober bes anderen Körpers in Form von flüchtigen Verbindungen in Freiheit geset wird. Wie aus dem Berhalten von Kohle, welche über 15000 C bis zur Schmelzhite des Blatins erhitt murde (vergleiche die folgende Tabelle), ersichtlich, ist die Affinität des Wasser= stoffes zum Rohlenstoffe in dieser hohen Temperatur weit höher als die des Sauerstoffes, indem auf 95.5170% Roblenstoff noch immer die verhältnismäßig große Menge von 0.6215% Wafferstoff (gegen ursprünglich 6.1200%) und die kleine Menge von 0.9360% Sauerstoff (gegen urspriinglich 46.290%) im trockenen Holze vorhanden ift.

Auf die Beobachtung Juons, daß die Kohle in Meileröfen kohlenstoffreicher wird, wenn man nach dem Entweichen der Fenchtigkeit und der sanerstoffreichen sauren Destillate säntliche Öffnungen des Ofens dicht verschließt.

#### Chemische Zusammensetzung bei verschiedenen Temperaturen erzielter Rohlen. (Nach Biolette.)

100 Teile ber Rückstände in ben Destillations= Temperatur, welcher bas gefäßen Brande bis Schwarzfohlen ergaben an Mr. Holz ausge= Sauerftoff, fest murbe Rohlenstoff Wasserstoff Stickstoff, Aiche Grad Celfius Berluft 1 15047.51056.120046.29000.08002 6.0645 16047.605546.27100.08503 170 47.7750 6.195045.95350.09804 180 5.840048.936045.12300.11705 190 50.6145 5.1150 44.0625 0.22156 200 51.8170 3.994543.97600.22657 210 53.3735 4.903041.5380 0.20008 220 54.57004.150541.39360.2170230 9 57.1465 5.508037.0470 0.314510 240 5.5070 61.307032.70550.515011 250 65.5875 3.8100 28.9670 0.632012 260 67.89055.038026.49350.559513 270 70:4535 4.641524.19200.855514 28072.63954.705022.09750.568015 290 72.49404.981021.92900.610016 300 73.23604.254021.9620 0.569017 310 73.6330 3.829521.81250.744018 320 73·5735 4.830521.0860 0.518519 330 73.55154.626021.3330 0.476520 340 75.20204.406519.96200.477521350 76.6440 4.136018.44150.61302281.6435 1.961015.24551.162523 432 81.9745 2.297514.1485 1.5975 241020 83.2925 1.702013.79351.224525 1110 88.1385 1.41509.25951.199026 1350 90.81101.58356.48951.151527 1500 94.5660 0.73953.84050.664028 über 1500 96.51700.62150.9360

0.9455

Zusammenseyung ber Holzbestillationsprodukte.
(Rach Inon.)

Speciment   Spec
المرابعة المرابعة

haben wir schon hingewiesen. (Siehe S. 46.) Für die chemische Zusammensetzung russischer Holzen fand der eben genannte Forscher (Stahl und Eisen, 1904) die folgens den Zahlen, die Mittel aus mehreren Analysen bilden:

Zur ungefähren Berechnung der Verteilung des ursprünglichen Kohlenstoffes in den Erzeugnissen sei — nach Dammer — erwähnt, daß auß  $1\,m^3$  Fichtenholz im Gewichte von  $369\,kg$  lufttrocken mit  $20^{\circ}/_{\circ}$  Wasser im Durchschnitte  $0.71\,m^3$  ganzstückige Holzkohle mit  $75^{\circ}/_{\circ}$  Kohlenstoff im Gewichte von je  $162.2\,kg$  pro Kubikmeter und daneben auf je  $100\,kg$  Holzkohle noch erhalten wird:

2.5 leg Brande (am Boben bes Ofens),

4.0 kg Holzkohlenklein (Pulver und Staub),

22.0 kg diverse Teere, Pech, Bodenbruch und Ansätze und

188.0 kg Holzessig als Hauptbestandteil der entweichens den Gase (neben Wasser).

Berücksichtigt man die chemische Zusammensetzung bieser Produkte, so gelangt man zu der folgenden Kohlenstoffbilanz:

## Zugang:

Kohlenstoff im Holz:

 $1 m^3$  Holz à 369 kg mit. . 42.15% C = 152.58 kg C

#### Abgang:

wer nepr ves eingeführten Kohlenstoffes muß sich auf die Gase verteilen; folglich ent= halten die Gase ins= gesamt

46.34 kg C

152.58 kg C

Die physikalischen Eigenschaften der bei verschiedenen Temperaturen dargestellten Kohlen weichen weit voneinander ab; da es diese Verschiedenheiten sind, welche die Unwendbarkeit oder Richtanwendbarkeit der Kohlen für gewisse Zwecke bedingen, müssen wir uns etwas näher mit ihnen beschäftigen. Wenn wir es versuchen, die Eigenschaften der bei verschiedenen Temperaturen erzielten Kohlen im allgemeinen sestzustellen, so gelangen wir zu folgenden Sähen:

1. Je höher die Temperatur war, bei welcher eine Kohle dargestellt wurde, besto größer wird ihr spezisisches Gewicht; 2. besto dunkler wird ihre Farbe; 3. desto besser leitet sie Wärme und Elektrizität; 4. desto meniger Wasser vermag sie zu absorbieren; 5. desto höher ist die zu ihrer Entzündung ersorderliche Temperatur; 6. um so mehr nähert sie sich in bezug auf ihren Heizwert dem reinen Kohlenstoff.

Spezifisches Gewicht ber bei verschiebenen Grab Celffus

bargeftellten Rohlen:

NB. Die Kohlen waren durch Einlagern in Wasser von Luft befreit.

Nach 2	3iolette	Nach Haffenfraß						
	Faulbaumholz							
Temperatur	Spez. Gewicht	Kohle von Spez. Gewicht						
150	1.507	Birte 0.203						
170	1.490	Esche 0.200						
190	1.470	Rotbuche . 0·187						
210	1.457	Weißbuche 0.183						
230	1.416	Ulme 0.180						
250	1.413	Rottanne 0.176						
270	1.402	Ahorn 0·164						
290	1.406	Eiche 0·155						
310	1.422	Birnbaum . 0.152						
330	1.428	Ellern 0.135						
350	1.500	Linden 0·160						
<b>44</b> 0	1.709							
1025	1.841	NB. Die Kohlen waren mit Luft erfüllt.						
1250	1.862	tental a malestate						
1500	1.869							

Diese und die nachfolgenden Tabellen geben die Bahlenbelege für die Richtigkeit der oben aufgestellten Säte.

schiedenen Grab	gkeit der bei ber Celfius darge Kohlen	= verschiedenen G:	aperatur der bei rad Celsius dar= 1 Kohlen
Temperatur	Waffers aufnahme	Temperatur	Entzündungs- Temperatur
150° C 200° C 250° C 300° C 350° C 400° C 1000° C 1500° C	$\begin{array}{c} 20 - 21^{\circ}/_{o} \\ 10 - 11^{\circ}/_{o} \\ 7 - 8^{\circ}/_{o} \\ 7 - 8^{\circ}/_{o} \\ 5 - 6^{\circ}/_{o} \\ 4 - 5^{\circ}/_{o} \\ 4 - 5^{\circ}/_{o} \\ 2 - 3^{\circ}/_{o} \end{array}$	260—280° C 290—350° C 432° C 1000—1500° C 2500° C	340—360° C 360—370° C 400° C 600—800° C 1200° C

Anmerkung:  $432^{\circ}$ C — Schmelzbunkt bes Antimons,  $1020^{\circ}$  bes Silbers,  $1100^{\circ}$  bes Rupfers,  $1250^{\circ}$  bes Golbes,  $1300^{\circ}$  bes Stahles,  $1500^{\circ}$  bes Sifens,  $2500^{\circ}$  bes Platins.

Über die Volumsverminderung des Holzes bei der Umwandlung in Kohle geben folgende Zusammenstellungen Aufschluß:

100 B	olı	um e	en l	Şolz	nod	Nach Beschoren Bolumen	Nach Berg 1 Kohle
Eiche .					geben	71.8	52.655
Rotbuche					>	73.0	52.655
Birke .					>	68.5	65.68
Weißbuch	e				*	57.2	
Föhre					*	63.6	60.64
Cri Kit.					*		65.74

Nach Hjelm findet die Volumsverminderung des Holzes bei der Verkohlung in folgender Weise statt:

Holz von der					Zustand	versiert Länge	in Prozen Breite	ten an Dicke
Eiche					trocten	15.00	25.0	25.0
» »	•	•	•	٠	grün	12.50	12.5	25.0
Birke	•	•	•	٠	trocten	13.75	25.0	25.0
~. ~.	•	•	•	•	grün	17.50	25.0	25.0
Fichte	٠	٠	٠	•	trocken	18.75	25.0	2 <b>5</b> ·0
~ *	٠	•	•	•	grün	18.75	25.0	25.0
Tanne	•	٠	•	٠	trocken	15.00	250	25.0
>	٠	٠	•	٠	grün	13.75	12.5	-

Eine zwischen 270 und 300°C dargestellte Kohle (Rotkohle) ist nur wenig hygrostopisch, sie entzündet sich schon bei niederer Temperatur und enthält nach der auf S. 55 angesührten Analyse noch den größten Teil des im ursprünglichen Holze vorhanden gewesenen Wasserstoffs und etwa die Hälfte des ursprünglichen Gehaltes an Sauerstoff; sie wird daher in einem Gemisch, welches Körper enthält, die beim Erwärmen leicht Sauerstoff abgeben (Salpeter), eine sehr große Wenge gassörmiger Produkte liesern, die infolge der hohen Temperatur, welche beim Verbrennen entsteht, rasch eine gewaltige Spannkraft erlangen; Schießpulver, welches Kottohle enthält, verbrennt, da es überdies auch sehr sein gekörnt wird, unter allen Pulversorten am schnellsten und daher ist die Kottohle die zur Fabrikation von Jagdpulver geeignetste Kohle.

Rohle, welche bei hoher Temperatur dargestellt wurde, ist schwer entzündlich, enthält nur mehr wenig Wasserstoff und Sauerstoff, verbrennt infolge bessen auch langsamer unter geringerer Gasentwicklung und bei niedrigerer Temperatur; sie eignet sich zur Darstellung von Schießpulver, welches seine Triebkraft auf einen längeren Zeitraum verzteilen soll, z. B. für Pulver, welches in gezogenen Gewehren verwendet werden soll (Scheibenpulver), ferner für Sprengpulver und Kanonenpulver, wobei noch durch die

Zusammensetzung des Pulversatzes und die Größe der Körnung die Geschwindigkeit des Verbrennens geregelt werden kann.

Welche Kohle für Metallarbeiter die geeignetste sein wird, ist aus den angeführten Eigenschaften der verschiedenen Kohlen leicht zu entnehmen; der Metallarbeiter bedarf einer in kleinem Raume viel Brennstoff enthaltenden — somit dichten und viel Wärme gebenden — das ist viel Kohlenstoff enthaltenden Kohle; beide Eigenschaften sinden sich in einer bei sehr hoher Temperatur dargestellten Kohle vereinigt. Da in den Meilern die Temperatur gewisser Kohlepartien bis zur Weißglut steigt, so werden derartige Kohlen sür die Metallarbeiter, und ganz besonders für den Hoch-

ofenbetrieb die geeignetsten sein.

Eine fehr wichtige Eigenschaft der Rohle ift jene, große Mengen von gasförmigen Körpern in ihre Boren aufzunehmen und darin ftart zu verdichten, eine Eigenschaft, welche fie übrigens mit anderen ftart porosen Körpern teilt. Die Absorptionsfähigkeit der Holztohle für Wafferdampf geht aus den oben angeführten Rahlenbelegen hervor; nach Sauffure absorbiert die Rohle des Buchsbaumholzes 9.25 Volumen Sauerstoff und 7.5 Volumen Stickstoff: eine in trockenen Räumen eingelagerte Rohle wird daher im Laufe der Zeit eine ansehnliche Quantität von Luft in ihren Poren verdichten und brennt infolgedeffen beim Entzünden lebhafter als frisch bereitete Rohle. Das explosionsartige Berplaten größerer Stücke langgelagerter Rohle bei raschem Erhiten ift aus ber mächtigen Spannfraft zu erflären, welche die im Innern des Kohlenstückes befindlichen Gase bei der Erwärmung erlangen.

Wie beim Verdichten der Gase Wärme frei wird, kann der Fall vorkommen, daß sich infolgedessen eine lockere poröse Kohle, namentlich wenn sie noch warm in die Aufbewahrungsräume gebracht wird, von selbst entzündet; man soll baher niemals die Kohle unmittelbar, nachdem sie dargestellt wurde, in Hausen lagern, sondern vorher durch einige Reit in dünnen Schichten an der Luft liegen lassen, damit

die Absorption der Luft ohne starke Temperaturerhöhung vor sich gehe. Bei stark ausgebrannter Stücksohle ist die Gefahr der Selbstentzündung geringer als bei Rotkohle oder bei Kohle, welche aus Sägespänen dargestellt wurde.

Die Holzkohle besitzt auch ein starkes Absorptionsvermögen für Farbstoffe usw., und wurde deshalb früher zum Entfärben von Salzlösungen und zum Entfuseln von Branntwein verwendet. Gegenwärtig benützt man für den ersten Zweck die viel kräftiger wirkende Knochenkohle (Spodium) und das Entfuseln des Spiritus wird direkt durch wiederholte Destillation in besonders konstruierten Kektisikations-

apparaten vorgenommen.

Die Menge der aus dem Holze zu gewinnenden Kohlen hängt hauptsächlich von zwei Faktoren ab: von der bei der Verkohlung angewendeten Temperatur und von der Zeit, während welcher das Erhizen vorgenommen wird; je höher und rascher man die Temperatur steigert, desto weniger Kohlen werden gewonnen. In welcher Weise die Höhe der bei der Verkohlung angewendeten Temperatur auf die Kohlenausbeute wirtt, geht aus der Violetteschen Versuchsreihe (S. 44) hervor; über den Einstuß, welchen die Dauer der Erhizung auf die Menge der Kohlen nimmt, gibt uns die nebenstehende Tabelle Ausschluß.

Da man bei langsamem Erhitzen eine Kohlenausbeute erzielt, welche dem Gewichte nach unter Umständen doppelt so groß sein kann, wie jene bei schnellem Erhitzen, und bei langsamem Gang der Operation auch die flüchtigen Stoffe gewonnen werden können, bei raschem sich aber fast nur Gas und Teer ergeben, so ist leicht einzusehen, daß in ökonomischer Beziehung das langsame Erhitzen das allein

richtige Verfahren ist.

Holz, welches bei einer Temperatur von 300°C langsam verkohlt wurde, ergibt schon eine ziemlich schwarze Kohle mit mehr als 73°/0 Kohlenstoffgehalt, welche für die verschiedenen Heizzwecke sehr wohl verwendbar ist; in der mehrsach erwähnten Versuchsreihe Violettes wurden auch Versuche über das Ergebnis an Kohlen verschiedener Holz-

arten bei einer bis zu 300°C gefteigerten Erwärmung angeftellt. Wir laffen aus ber großen Reihe dieser Angaben jene folgen, welche sich auf die für uns wichtigsten Holzarten beziehen.

Ausbeute an Holzkohle bei raschem und langsamem Erhiten des Holzes.

	Bei rascher Erhitzung	Bei langsamer Erhitzung
	Nach Karsten	Stolze Binkler Mau
Junges Eichenholz	16·54 25·60 15·91 25·71	26·1 22·8 —
Junges Rotbuchenholz . Altes >	14.87 25.87 $14.15 26.15$	24.6 17.8 32.35 (?)
Junges Weißbuchenholz.	13.11 25.22 $13.65 26.45$	23.8 — 19.56
Junges Erlenholz	14 45 25.65 { 15.30 25.65 {	<b>—</b> — 15·34
Pappelholz	13.05 25.05	$\frac{-}{24\cdot4}$ $\frac{-}{17\cdot94}$
Altes > 100 jährig >	12·20 24·70 12·15 25·10	16.66
Junges Fichtenholz Altes	14.25 25.25 14.05 25.00	23.4 20.6 17.39
Junges Tannenholz	16.22 27.72 $15.35 24.75$	21.5 20.1 25.93
Junges Kiefernholz	15.52 26.07 $13.75 25.95$	23.7 — 21.19
Lindenholz	13.30 24.60	22·8 16·2 — 21·1 19·4 —
Weidenholz		22.2 15.0 15.32
Roggenstroh	13.40 24.60	
Farrenfraut	17.00 27.95	20·8 <b>4</b>
Spikahorn		12·69
Gipe		16·97 - 19·35
Lärche	_   _	19·55 - 20·62
•	I	

Holz bei 150°C getrocknet und bei 300°C verkohlt, Liefert Kohlen:

	It	ı Prozenten	In	Prozenten
Eiche		<b>. 4</b> 6·09	Hasel	32.79
Weißbuche		. 34.44	Hartriegel	33.36
Birte		34.17	Akazie (falsche).	33.61
Ahorn .		<b>33</b> .75	Spindelbaum .	36.60
Pappel .		31.12	Kirjche	32.70
Erle		34.40	Birne	31.88
Espe		. 34.87	Apfel	34.69
Ulme		34.59	Eberesche	40.31
Esche		. 33.28		40.44
Weibe		. 33.74	Föhre	40.75
Linde		. 31.85	Meerstrandfiefer	41.48
Faulbaum		. 33 61		46.06
Weißborn		. 34.70		43.07

Wenn man Holz in vollkommen verschlossenen Gefäßen erhitt, so verläuft der Prozeß unter dem Einflusse des gewaltigen Druckes, welchen die anfangs entstehenden flüchtigen Produkte auf die Substanz ausüben, in ganz anderer Weise als in offenen Gefäßen und dann vereinigt sich nur ein kleiner Teil des Rohlenstoffes mit Wassersfoff und Sauerstoff zu flüchtigen Produkten, weshalb man bei einer dis zu 300°C gesteigerten Temperatur dis zu 80°/0 an Kohle erhält. Unter diesen Verhältnissen verliert die Kohle auch vollständig die Holzstruktur; während man an einer dis zur heftigen Weißglut erhitten Holzstohle noch ganz deutlich die Holzstruktur erkennen kann, bildet das in geschlossenen Gefäßen auf 300 dis 400°C erhitte Holz eine vollständig geschmolzene, blasige Masse von glänzend schwarzer Farbe, welche dem Aussehen nach einer setten Steinkohle gleicht.

Diese Verlohlung des Holzes in ganz geschlossenen Gefäßen hat nur theoretischen Wert, weil es nicht möglich wäre, große Gefäße herzustellen, welche den ungeheueren Druck ertragen könnten, den die Dämpse ausilben, welche sich aus dem Holze entwickeln.

Die größte Menge der Holzkohle wird für Feuerungs= zwecke verwendet, wenn auch heute die Holzkohle speziell für ben Hochofen viel von ihrer ursprünglichen Bedeutung verlor. Gute Holzkohle muß sich jedoch durch besondere Eigenichaften auszeichnen, unter benen die Druckseftigkeit, die leichte Entzündbarkeit und die Wärmemenge, die sie bei der Verbrennung zu liefern vermag, die wichtigkten sind.

Die Druckfestigkeit der Holzkohle hängt dis zu einem gewissen Grade von der Beschaffenheit des der Verkohlung unterworfenen Holzes ab, auch spielt die Endtemperatur des Verkohlungsprozesses insoferne eine Rolle, als stark geglühte Kohlen meist dichter und fester sind, als solche, die bei verhältnismäßig niederer Temperatur erhalten wurden. Meilerkohlen sind für metallurgische Zwecke daher meist

beffer geeignet, als Retortentoblen.

Der Wärmeeffekt, den eine Holzkohle liefert, steht mit ihrer Elementarzusammensetzung, beziehungsweise dem Gehalte an Kohlenstoff und Wasserstoff im engsten Zusammenhange. Er wird um so größer sein, je mehr Kohlenstoff und je weniger Sauerstoff und Stickstoff die Kohle enthält. Man kann annehmen, daß der Kohlenstoffgehalt guter Holzkohlen zwischen 73 und 75%, der Wasserstoffgehalt zwischen 3·4 und 4% liegt. — Die Entzündbarkeit der Holzkohlen find leichter entzündbar, als sehr dichte.

#### IV.

# Die Produkte der trockenen Destillation.

Neben den Kohlen entsteht bei der Zersetzung des Holzes unter Ausschluß von Luft eine sehr große Anzahl von Produkten, deren Art und Menge von der Temperatur abhängt, welcher das Holz ausgesetzt wurde, sowie auch davon, ob die Temperatur langsam oder so schnell als möglich auf einen gewissen Punkt gebracht wurde. Da wir den letzten Fall gesondert besprechen wollen, wenden wir

uns vorerst der Beschreibung jener Produkte zu, welche bei ber unter allmählicher Steigerung der Temperatur vor sich

gehenden Bersetzung bes Holzes auftreten.

Die Produkte, welche sich in diesem Falle ergeben, sind bei gewöhnlicher Temperatur gassörmig, slüssig oder fest. Wenn wir zuvor die Gase besprechen, so haben wir zwischen jenen zu unterscheiben, welche als eigentliche Zersetzungsprodukte des Holzes zu betrachten sind, und jenen, welche in der Weise entstehen, daß gewisse flüchtige, bei gewöhnlicher Temperatur tropsbare Flüssigkeiten unter dem Einslusse höherer Wärmegrade sich zersetzen und gassörmige Produkte liesern.

## Die gasförmigen Destillationsprodutte.

Zu Beginn der Zersetzung zwischen 160 und 190°C entwickelt sich vorwiegend Kohlensäuregas CO2, welchem nur geringe Mengen von Kohlenoryd CO beigemengt sind; in dem Maße, in welchem die Temperatur steigt, nimmt auch die Menge des Kohlenorydes zu. Bei einer zwischen 200 und 220°C liegenden Temperatur ist das Mengenverhältnis zwischen Kohlensäure und Kohlenoryd nahezu gleich und es erscheinen auch schon kleine Mengen von Sumpfgas CH4; wenn einmal die Temperatur auf 320 bis 360°C gestiegen ist, treten Kohlensäure und Kohlenoryd mehr zurück und Sumpfgas erscheint in größeren Mengen. Über diese Temperatur hinaus wird der Kohlensäuregehalt des Gasgemenges gering, der Gehalt an Sumpfgas, welchem auch Wassertoff beigemischt ist, nimmt zu und dann treten auch noch schwere Kohlenwassersoffe auf.

Wenn man die aus dem Destillationsgefäße entweichenben Gase entzündet, so kann man aus dem Aussehen der Flamme einen Schluß auf die Art der sich entwickelnden Produkte ziehen. Anfänglich ist die Flamme nur sehr schwach leuchtend und zeigt die charakteristische blaßblaue Farbe der Kohlenorydflamme; später nimmt sie vorübergehend infolge der zunehmenden Entwicklung von Sumpsgas und schwerer Kohlenwasserstoffe zeitweilig eine rein weiße Farbe an und dann tritt allmählich die blaue Farbe der Flamme immer mehr in den Hintergrund, die Gase brennen nun mit hellsteuchtender, rein weißer Flamme, wie sie die schweren Kohlenswasserstoffe ergeben. Die nachstehende Zusammenstellung gibt die Reihenfolge der sich bei verschiedenen Temperaturen entwickelnden gaßförmigen Verbindungen an.

Temperatur	Der Ve Name	rb		ung usammense	ţung
160 —360° C	Rohlenfäure Rohlenoryb Sumpfgas			${ m CO_2 \atop CO}$	
bon 360—432°C. (Über biese Tem= peratur hinaus	(Wafferstoff Azethlen Üthhlen Brophlen Buthlen		•	$egin{array}{c} \mathbf{H} \\ \mathbf{C_2H_2} \\ \mathbf{C_2H_4} \\ \mathbf{C_3H_6} \\ \mathbf{C_4H_8} \end{array}$	bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig
entwickelt sich nur sehr wenig Gas.)	Benzol . Toluol . Xymol . Kumol . Naphthalin	· · ·	· · ·	$\begin{array}{c} C_{6}H_{6} \\ C_{7}H_{8} \\ C_{8}H_{10} \\ C_{9}H_{12} \\ C_{10}H_{8} \end{array}$	bei gewöhnlicher Temperatur fliffig bei gew. Tenip. fest

Pettenkofer fand folgende Zusammensetzung der Holzgase:

	Luft	Stohlen= fäure	Kohlen= oryb	Sumpf= gas	Wasser=	monieu=
Bis zu 360° Über 360°	5	54.5	38.8	6.6	-	wasserstoffe
uber 360°	. 0	18 - 25	4050	8_12	14 17	6 7

Die Prozesse, durch welche die genannten gassörmigen Körper (von denen auch die Produkte vom Benzol angesangen durch Kühlen mit Wasser verstüssigt werden können) entstehen, sind sehr verwickelt und wir können über die Entstehung mancher Körper nur Hypothesen ausstellen, während das Entstehen mancher anderer ziemlich leicht zu erklären ist.

Bevor wir zu dieser Erklärung übergehen, müssen wir daran erinnern, daß es bei der Ausführung der Verkohlung, beziehungsweise der trockenen Destillation im Großen, ganz unmöglich ist, in allen Teilen des Apparates die gleiche Temperatur zu erhalten, sondern daß vielmehr sehr bebeutende Temperaturunterschiede vorkommen, und daß gewisse körper die Eigenschaft haben, bei starkem Erhigen, z. B. in Berührung mit heißen Stellen der Destilliergefäße, sich unter Vildung neuer Verbindungen zu zersehen. Wir können aber aus diesem Verhalten das Entstehen mancher Körper, welche unter den Zersehungsprosukten des Holzes austreten, erklären.

Wenn wir die Holzsubstanz erhitzen, so wirken die Elementarbestandteile derselben ansangs in der Weise aufeinander, daß Wasser gebildet wird; es entwickelt sich somit aus dem von aller Feuchtigkeit befreiten Holze, wenn man es auf eine höhere Temperatur als 150°C erhitzt, Wasserdamps. Bei höherer Temperatur äußert sich aber schon die Affinität des Kohlenstoffes zu Sauerstoff und Wasserstoff und Vanschler auß allen

brei Bestandteilen des Holzes gusammengesett find.

Bei einer gewiffen Temperatur tritt die Verwandtichaft des Kohlenstoffes zum Sauerstoffe schon so mächtig auf, daß fich beibe Körper miteinander vereinigen, wobei die fauer= stoffreichste Verbindung des Kohlenstoffes, Kohlensäure entsteht, solange noch Sauerstoff in reichlicher Menge porhanden ift. In einem späteren Stadium der Zersetzung, in welchem die Menge des Sauerftoffes in der Maffe geringer geworben und auch die Temperatur schon höher geftiegen ift, tritt die fauerstoffarmere Berbindung des Roblenftoffes. das Rohlenornd, in größerer Menge auf, als die Rohlenfäure. Die Verwandtichaft bes Wafferstoffes zum Rohlenftoffe allein bedingt, daß zwei Kohlenwasserstoffverbindungen entstehen; zuerft, solange noch viel Wasserstoff vorhanden ift, bildet sich die vollständig mit Bafferstoff gesättigte Ber= bindung des Rohlenstoffes mit Bafferftoff, das Sumpfgas CH., und bei etwas höherer Temperatur entsteht sodann

bie an Wasserstoff armere Berbindung, das Athylen

 $\mathbf{C}_{2}\mathbf{H}_{1}$ .

Die genannten Gase: Kohlensäure, Kohlenoryd, Sumpsgas und Athylen sind wahrscheinlich jene Verbindungen, welche unmittelbar durch Zersetzung der Holzsubstanz entstehen können; wenn diese Gase mit glühender Kohle zusammentreffen oder sehr stark erhitzt werden — zwei Fälle, welche bei der trockenen Destillation immer vorkommen zersetzen sie sich und es treten neue Körper in den Destillationsprodukten auf.

Kohlensäure geht in Berührung mit glühenden Kohlen in Kohlenoxyd über,  ${\rm CO_2} + {\rm C} = 2\,{\rm CO}$ , und es ift wahrscheinlich, daß das fortwährende Zunehmen des Kohlensoxydgehaltes der Gase bei steigender Temperatur teilweise

durch diese Wechselwirkung bedingt werde.

Das Auftreten von Wasserstoff findet immer erst statt, wenn einmal die Temperatur, bei welcher sich Sumpfgas und Slayl in reichlichen Mengen bilden, erreicht ist, der Wasserstoff wird von diesen Verbindungen abgespalten; so lange die Temperatur noch 400°C nicht um Vieles überschreitet, wird aus dem Sumpfgase vorzugsweise Azethlen  $C_2H_2$  und Wasserstoff gebildet, während in der Glühhige das Sumpfgas unmuttelbar in seine Elementarbestandteile zerlegt wird. Es bildet sich somit bei minderen Hißegraden:

 $2 \, \mathrm{CH_4} = \mathrm{C_2 \, H_2} + \mathrm{H_6}$  Sumpfgaß = Nzeihlen + Wasserstoff

bei höheren Sitzegraden: CH, = C + H,.

Man sindet an jenen Teisen der eisernen Destilliergefäße, welche bei der Destillation stark erhigt wurden, gewöhnlich eine ziemlich sestanhaftende Schicht Kohle, die
graphitähnliche Beschaffenheit besitzt und höchstwahrscheinlich
badurch entsteht, daß Sumpfgaß (und andere Kohlenwasserstoffe) in Berührung mit der heißen Fläche unter Außscheidung von Kohlenstoff zersetzt werden; wie die Beobachtungen an Gaßretorten und an Hochösen lehren, erfolgt
die Außscheidung von Kohlenstoff auß Berbindungen unter

dem Einflusse hoher Temperaturen gewöhnlich in Form von Graphit.

Das Athylengas C2 H4 wird bei verhältnismäßig niederer Temperatur in Azetylen und Sumpfgas zersett:

$$3 C_2 H_4 = 2 C_2 H_2 + 2 CH_4$$
  
Äthhlen = Nzethlen + Sumpfgas

Bei höherer Temperatur findet die Zersetzung des Athylens in der Weise statt, daß die eben genannten Produkte entftehen, aber auch gleichzeitig Kohlenstoff abgeschieden wird:

$$4 \, \mathrm{C_2H_4} = 2 \, \mathrm{C_2H_2} + 3 \, \mathrm{CH_4} + \mathrm{C}$$
 Athhlen = Azethlen + Sumpfgas + Kohlenstoff

Die eben angeführten Zersetzungen bes Sumpfgases und des Athylens sind aber nicht nur jene, welche übershaupt statisinden können, sondern es vermag sich je nach der Temperatur aus diesen Gasen eine ganze Reihe anderer Verbindungen zu bilden. So läßt sich z. B. das Austreten von Propylen aus der gegenseitigen Einwirkung von Sumpfgas und Kohlenoryd erklären:

$$2 \, \mathrm{CH_4} + \mathrm{CO} = \mathrm{C_3 \, H_6} + \mathrm{H_2O}$$
  
Sumpfgaß + Kohlenoghb = Prophlen + Waffer

Außer den eben dargestellten Zersetzungsprozessen sind aber noch andere eine Quelle der Bildung gasförmiger Körper: schon bei einer Temperatur zwischen 200 und 280°C entstehen Essigäure und Methylaltohol in bedeutender Menge und die Dämpse dieser Verbindung zersetzen sich, wenn sie starf erhitzt werden, ganz oder teilweise, und man kann aus diesem Verhalten leicht die Tatsache erklären, daß bei sehr raschem Erhitzen des Holzes nur sehr wenig Essigäure und Methylaltohol, dafür aber eine sehr große Menge gassförmiger und Teerprodukte gebildet wird.

Das holz enthält in seinem Safte auch kleine Mengen stickstoffhaltiger Verbindungen und der Stickstoff bildet mit dem Wasserstoffe Ammoniak, welches aber beim Zusammentreffen mit Kohlenwasserstoffen sogleich Substitutionsprodukte bilbet, von denen z. B. Methylamin, in dem ein Teil des Wasserstoffes im Ammoniak durch Methyl ersetzt ift, in verhältnismäßig größter Menge auftritt:

Die Menge der Sase, welche sich bei der langsam geführten trockenen Destillation des Holzes ergeben, ist sehr groß, und es ist aus diesem Grunde notwendig, den Apparaten, in denen die bei gewöhnlicher Temperatur flüssigen Destillationsprodukte verdichtet werden sollen, bedeutende Dimensionen zu geben, weil sonst durch den Druck der Sase im Innern des Apparates ein Undichtwerden desselben einstreten kann oder doch eine große Menge der Körper, welche sich durch Abkühlung verdichten ließen, von dem mächtigen Gasstrome mitgerissen wird.

Es liefert bei ber trockenen Deftillation:

			,		•		
					R	ibikmeter Gas	1000 kg Holz geben Kilo= gramm Gas
		1	Raummeter	Birkenholz	(=338 kg)	73	13.2
		1	>	Rotbuchenholz	$(=380 \ kg)$	85	13.2
		1	>	Weißbuchenholz	$(=370 \ kg)$	94	14.9
		1	>	Gichenhol3	$(=380 \ kg)$	86	14.1
		1	D	Riefernholz	$(=256 \ kg)$	80	20.0
font	it	1	Raummeter'	Solg im Mittel	(=344.8 kg	83.6	15.1

oder 100 kg Holz ergeben im Durchschnitte 24.97 m³ Gas. Diese Gasmenge entspricht jedoch nur den Verhältnissen, welche bei einer langsam geleiteten Destillation statthaben; bei rasch gesteigertem Erhitzen erzielt man bis nahezu um 50% mehr Gas, nämlich aus einem Raummeter Holz zwischen 110 und 120 m³ Gas, selbstverständlich unter entsprechend verminderter Ausbeute an stilssigen Destillationsprodukten und an Kohlen (vgl. die Tabelle auf S. 68).

Eine ausführliche Untersuchung der Gase, welche bei ber trodenen Destillation von Holz entstehen, wurde von F. Fischer geliesert; das verwendete Holz war Buchenholz und ergab aus 100 Teilen im Mittel 45 kg Holzessig (mit

4kg Essigsäurehydrat und 1·1 kg Holzgeist), 23 kg Kohle, 4kg Teer, 28kg Gase und Wasserdamps. Es wurden zwei Untersuchungsreihen ausgeführt, von denen die eine hauptsächlich auf jene Gase Bezug hat, welche in den ersten Perioden der Destillation entwickelt werden, während die zweite mit jenen Gasen vorgenommen wurde, welche am Ende der Destillation entweichen.

Nach F. Fischer hatten die Gase, welche sich bei der trockenen Destillation von Buchenholz entwickelten, folgende Zusammensetzung:

Berfuchereihe I.

	D	uer ber estil= tion	Kohlen- fäure	Rohlen= oxyb	Methan	Üilhhlen	Wassers stoff	Stid= ftoff	Zauer: ftoff
1	3	Stunden	58.69	31.29	3 94	Spur	3.87	1.23	Spur
1	4	>	61.90	30.10				-	Spur
	Б	>	62.00	32.50	***		-		
11	7	<b>3</b>	59.80	31.90		_	_	-	
11	8	*	57.48	34.52	4.67	0.45	2.78	Spur	_
	9	3	58.50	33.80				-	
į	10	>	57.90	35.10		-			_
ì	11	>	55.60	34.38	5.12	0.35	3.90	Spur	-
:	15	>	64.68	30.32	2.43	0.69	1.51	Spur	
٠,		,						1.4	
	Versuchsreihe II.								
1	17	Stunben	56.94	36.22	2.41	Spur	3.94	Spur	
Į	19	»	60.80	30.40		-		<u> </u>	-
ĺ	20	>	61.22			_		-	-
ţ	21	>	59.20	31.10		-	-	-	-
					1	1	I	1	1

Eine zweite Reihe Retorten, bei welchen sich die Destillation bereits dem Ende näherte, gab folgende Zusammensfepung ber entweichenden Gase:

T	auer	der	De	ftill	ati	on	1	7		19		20	2	21 ;
								'		Si	u	n b e n		
$\Re$	ohlen	fäure	3 .				56	.94		60.8	3	61.22	59	2
$\Re$	ohlen	oryd					36	$\cdot 22$		$30^{\circ}$	4		31	1
	Rethai							41					-	-
	thylei							our			•			- '
	Zaffer		٠			•		94						- ,
(6)	sticksto	)	٠	•	•		9	pur					_	-
	Die E	urch	schn	ittl	iche	3	usar	nme	nſ	eţui	ng	dieser 2	8 kg	Gase
betru	g:									_	-		-	- 1
	Rohl	enfäi	ire			٠.						20.00		•
		enor								•		7.00		, .
		han		٠.,		٠						0.50		
		sersto	ff				٠			٠	٠	0.05		
	Waf	jer	•	٠	•	٠	•		•	•		0.45	kg	٠.
												28.00	kg	. 1
	Im	alla	ente	inet	t 1	5efi:	ken	Беі	1	ıorı	na	len Bet	rieb	diese
Gase	die f	olgei	ide	Bu	far	nm	ense	Bun	<b>q</b> :					1
		enfäi			٠.		·	50	·0	V	lu	menproz	gent	
		enor	ŋb					33	$\cdot 0$			>		•
	Metl							_	.5			>		
		sersto	)ff		•			3				>		
	Däm	ipte		-	٠		•	1	•5			*		

Die Gase werden entweder als Heizmaterial ober in Krastmaschinen verwendet.

#### Die flüffigen Deftillationsprodutte.

Die Produkte der trockenen Destillation des Holzes, welche sich durch Abkühlung verdichten lassen, scheiden sich in der Ruhe in zwei Schichten, deren eine leichtere dünnsstüssige von saurer Beschaffenheit den Holzessig bildet, während die dichtere dickslüssige als Teer bezeichnet wird. Nachdem die Temperaturen, bei welchen diese beiden Flüssig-

keiten gebildet werden, sehr weit voneinander liegen und auch die chemische Beschaffenheit der in ihnen enthaltenen Körper sehr verschieden ist, ist es zweckmäßig, sie von einander gesondert zu betrachten.

## Der Holzeffig.

Bei der niedersten Temperatur, bei welcher das Holz überhaupt anfängt, sich zu zerseten — nach Liolette zwischen 150 und 160° C — wirken die drei Elementars bestandteile der Holzsubstanz auf einander ein und es entstehen neben einer Anzahl von Säuren aus der Reihe der sogenannten setten Säuren und Methylalkohol noch gewisse

Berfetungsprodutte biefer Rorper.

Die Bildung der setten Säuren, unter welchen Essigfäure in größter Menge auftritt, beginnt nach Gillot schon bei 124 C und erreicht bei 225° C ihr Maximum; bei höheren Temperaturen kommen schon reichliche Mengen von Bersetungsprodukten der setten Säuren vor, weshalb der im großen gewonnene Holzessig je nach der Temperatur und Beitdauer der Destillation eine hinsichtlich der Mengen der in ihr enthaltenen Körper sehr veränderlich zusammengesette Flüssigieit ist. Die fetten Säuren, welche im rohen Holzessig mit Bestimmtheit nachgewiesen wurden, sind:

Ameisensäure				$C H_2$	$O_2$
Effigfäure .				$C_2$ $H_4$	$O_2^-$
Propionsäure				$C_3 H_6$	$O_2^-$
Butterfäure				$C_4$ $H_8$	$O_2$
Valerianfäure				$\mathbf{C}_{5}^{T}\mathbf{H}_{10}^{T}$	$O_2^-$
Capronfäure	٠,			$C_0 H_{12}$	

Die Ameisensäure siedet bei 100° C.; die nachfolgenden Glieder dieser Säurereihe mit je einem Atom Kohlenstoff mehr haben einen beiläusig um 20° C höher liegenden Siedepunkt und demzufolge ist zu erwarten, daß die niederen Glieder dieser Säurereihe in jenem Anteil des Holzessigs zu finden sein werden, welcher bei verhältnismäßig niederer Temperatur überdestilliert. Die Ersahrung hat diesen Sat

vollinhaltlich beftätigt und aus biesem Grunde wird bie Erwärmung des Holzes sehr langsam stattsinden mussen, wenn man die größtmögliche Ausbeute an Essigläure erzielen will.

Methylalkohol CH3. OH kann aus Sumpfgas burch Oxydation desselben dargestellt werden und entsteht bei der trockenen Destillation möglicherweise auch durch Einwirkung

von Rohlenfaure auf Sumpfgas:

weshalb das Auftreten immer größerer Wengen von Kohlens vend neben Kohlenfäure (vgl. oben) durch diesen Prozeß exflärbar wäre.

Azeton C2 H6 O entsteht direkt aus Essigsäure, wenn man ihre Dämpfe durch ein glühendes Rohr leitet und Kierbei wird Kohlensäure und Wasser gebildet:

$$2(C_2 H_4 O_2) = C_3 H_6 O + CO_2 + H_2 O$$
  
Ciftgfäure = Qzeton + Kohlenfäure + Waffer,

**es** fann aber auch aus Wethylalfohol und Essigsäure ober aus **W**ethylalfohol und Kohlenoryd entstehen. Das Vorkommen **von** Essigsäure-Wethylester  $\mathrm{CH_3}$ .  $\mathrm{C_2\,H_3\,O_2}$  im Holzessig wird **d**urch das Aufeinanderwirken von Essigsäure und Wethylalfohol im Entstehungsmomente bedingt, jenes von Albehyd  $\mathrm{C_4\,H_{10}\,O_2}$  kann durch Wechselwirkung von Methylalkohol und Essigsäure erklärt werden, wobei sich zwei Moleküle Wethylalkohol mit einem Molekül Essigsäure zu Dimethylaxetat (= Albehyd) umsetzen, während Wasser und Sauersstoff frei und sosort von anderen Produkten gebunden wird:

$$\begin{array}{l} 2(\mathrm{CH_3.OH}) + \mathrm{C_2\,H_4\,O_2} = \mathrm{C_4\,H_{10}\,O_2} + \mathrm{H_2\,O} + \\ \text{Methylalkohol Essigniane} & \text{Albehyd} & \text{Basser} \end{array}$$

Fernere Produkte der gegenseitigen Einwirkung der fetten Säuren, des Sumpfgases und des Kohlenoxydes sind das Metazeton  $C_8$   $H_{10}$  O und der Auhlaskohol oder das Furfurol  $C_3$   $H_6$  O; die geringen Wengen von Stickstoff,

welche aus den Saftbestandteilen des Holzes stammend, bei der trockenen Destillation zugegen sind, treten in Form von

Methylamin CH3 . NH, und von Ummoniat auf.

Die Mengen jener Körper, aus welchen der Holzessia besteht, wechseln so sehr, daß es nicht möglich ist, für sie allgemein gultige Rahlen aufzustellen, weil die Beit, wahrend welcher bas Erhiten vorgenommen wird, hierauf von größtem Einflusse ift, weshalb man aus derselben Holggattung, bei raschem Erhiten, oft nur ein Zehntel jener Menge von Destillationsprodukten erzielt, welche man durch langsames Erhiten erhalt. Weil Dieser Umftand für die Braxis der Solzessig- und Solzgeiftfabritation die hochfte Bedeutung befigt, werden wir uns bamit noch au fpaterer Stelle eingebend zu beschäftigen haben; hier fei nur erwähnt, daß man bei nicht zu rascher Destillation aus lufttrocenem Solze. zwischen 30 und 53% (aus den meisten Holzgattungen im Durchschnitte aber 40 bis 45%), Holzessig erhalt, beffen spezifisches Gewicht zwischen 1018 und 1050 schwankt und worin zwischen 2.5 und 8.5% Essigfaurehydrat (vom Gewichte des Holzeffigs gerechnet) enthalten find.

#### Der Teer.

Die Produkte, welche sich im Holzteer vorsinden, sind noch ungleich zahlreicher als jene, welche während der Periode, in welcher sich noch ziemlich viel Sauerstoff in der erhitzten Holzmasse vorsindet, entstehen. Unter den als Teerprodukte im eigentlichen Sinne des Wortes zu bezeichnenden Verdindungen sind nur wenige sauerstoffhaltig und kommen nur in tleinen Mengen vor; die größte Weinge der Teerprodukte besteht aus Kohlenwasserstoffverbindungen und wir mitsen uns diese sämtlich dadurch entstanden denken, daß sich die Elemente Kohlenstoff und Wasserstoff bei verschiedenen Temperaturen in verschiedener Weise gruppieren. Wahrscheinlich kondensiert sich das Üthylen bei einer Temperatur, welche wenig höher liegt als jene, bei welcher es entsteht, zu Kohlenwasserstoffverbindungen, wie dies z. B. für das Naphthalin bewiesen ist.

$$8 (C_2 H_4) = C_{10} H_8 + 6 (CH_4)$$
  
 Withhlen = Naphthalin + Sumpfgas

und die Entstehung aller anderen Kohlenwasserstoffe könnte auf dieselbe Weise erklärt werden. Wir können uns damit begnügen, die wichtigsten der im Holzteer nachgewiesenen Kohlenwasserstoffe aufzuzählen, und bemerken, daß gerade die Kenntnis über die Bestandteile des Holzteeres dis nun noch lückenhaft genannt werden muß, weil eine größere Anzahl von Verbindungen, welche man aus dem Teere isoliert hat, noch nicht näher untersucht ist. Ganz bestimmt sind nur die solgenden Verbindungen bekannt:

Benzol				$\cdot  \mathrm{C}_{8}  \mathrm{H}_{8}$
Toluol				. C <sub>7</sub> H <sub>8</sub>
Xymol				. C. H <sub>10</sub> Indifferente
Rumol				. Co H12 wasserstoffe
Naphtho	lin		٠,	. C <sub>10</sub> H <sub>8</sub>
Paraffir	(* e			$C_{20} H_{42}$
Phenol				$C_6 H_6 O_1$
Rresol				. C, H. O Säuren
Xylenol		•		$C_{8} H_{10} O$

Nachdem ein Teil dieser Verbindungen schon bei einer Temperatur gebildet wird, in welcher aus dem Holze noch Essigsäure entwickelt wird, so sindet man sie auch in gewissen Mengen im Holzessig gelöst, da die Teerprodukte gemeinschaftlich mit dem Holzessig verdichtet werden. Während nach Pettenkofer die schweren Kohlenwasserstoffe erst bei einer über 360°C liegenden Temperatur austreten, wird nach Gillot schon bei 296°C reichlich Teer gebildet; die praktische Ersahrung lehrt, daß erst bei höherer Temperatur größere Mengen von Teer entstehen und auch die Siedepunkte der Mehrzahl der Teerprodukte weisen auf eine

<sup>\*)</sup> Unter dem Namen Baraffin werden fehr viele Berbindungen zusammengefaßt, welche zwar gleiche prozentische Zusammensehung, aber berschiedene physitalische und chemische Eigenschaften besitzen, b. h. isomer find.

hohe Entstehungstemperatur hin; das Naphthalin siebet

3. B. bei 212°C, Die Baraffine erst über 300°C.

Außer den vorerwähnten im Holzteere enthaltenen Verbindungen haben verschiedene Chemifer noch eine lange Keihe von Verbindungen darin nachgewiesen, welche aber noch nicht näher untersucht find oder in so geringen Wengen auftreten, daß ihr Vorhandensein nur theoretisches Interesse besitzt. Es sind in dieser Reihe das Iridol, Zitriol, Kubidol, Benzidol, ferner das Reten, Pittakall, Zedrifet und das Pyroyanthogen, ferner die von Reichenbach im Holzteer aufgesundenen Verbindungen Kapnomor, Pikamar, Kreosot und Kulit und das von Schweizer dargestellte Werit zu nennen

Die Ausbeute an Teer bei der trockenen Destillation des Holzes hängt von der angewendeten Zeit und Temperatur, aber auch wesentlich von der Beschaffenheit des Holzes ab; harzreiche Hölzer liesern immer größere Mengen von Teer als die harzsreiche Holzgattungen; erstere ergeben bei langsamer Destillation 9 bis 14, letztere 5 bis 11% Teer; je schneller die Destillation geleitet wird, desto mehr erhöht sich die Ausbeute an Teer und Gas, während jene an Essigssäure zurückritt. Die nachstehende Zusammenstellung gibt eine Übersicht der bei der trockenen Destillation des Holzes auftretenden Körper und die der technisch wichtigen Temperaturgrenzen an, innerhalb welcher sie wahrscheinlich entstehen.

Probutte ber trodenen Destillation bes holzes.

	Gafe	Te	er
Kohlenfäure Kohlenoryb Sumpfgas Wassersten Uzethlen Üthylen Prophlen Butylen	160—360° C 360—432° C	Benzol	Von 300° C (aufwärts bis zur Glühhitze

#### Solzeffig

Ameisensäure Effigfäure .	·}180—300° C	Azeton	1
Propionsäure	.) ·)	feton	i
Buttersäure. Valeriansäure	200-360°C	Ejsigsäure	250 bis
Rapronfäure	)	Dimethylazetal	(360° C
Methylalkohol	. 200—360° C	Methylamin-	
		azetal	

Gegenwärtig wird nur eine verhältnismäßig sehr geringe Zahl der bei der trockenen Destillation des Holzes entstehenden Produkte ausgenützt und dies gilt namentlich von jenen Berbindungen, welche der Reihe der Teerkörper angehören, da es von diesen eigentlich nur das Kreosot und die durch Destillation aus dem Teere gewinnbaren leichten und schweren Die sind, welche Anwendung in der Industrie gesunden haben.

Es ware möglich, aus dem Holzteere ebenso die einzelnen in ihm enthaltenen Berbindungen auszuscheiben. wie dies bei bem Steinkohlenteere gelungen ift; man fann aus Holzteer ebenso Benzol, Toluol, Naphthalin usw. dar-Stellen und aus biesen Rohlenwasserstoffen Farbstoffe bereiten; in gleicher Beise könnte aus dem Holzteere Baraffin gewonnen werden. Daß dies nicht geschieht, hat seinen Grund barin, meil infolge der Anwendung der Steinkohlen zur Fabrikation von Leuchtaas der Steinkohlenteer in hinreichend großen Mengen zur Berfügung fteht, um den Bedarf der Farbenjabriken zu becken und weil bei der Reinigung des Rohpetroleums Produkte gewonnen werden, welche mit Vorteil auf Baraffin und Schmiermittel verarbeitet werden können and in Petroleumraffinerien gegenwärtig icon in fo großen Maffen gewonnen werden, daß die Verwertung der aus Dolzteer gewinnbaren Dle hierdurch bedeutend erschwert wird.

Es bleibt bemnach für die Industrie nur der Weg übrig, das harzfreie Solz bei der trockenen Destillation auf Rohlen, Effigfaure, Methylalfohol und Azeton als Sauptprodutte zu verarbeiten und alle anderen Brodutte als Rebenprodutte zu betrachten, welche nach Tunlichkeit verwertet, eventuell in der Fabrit als Beizmaterial benütt werden. Sat man harzreiche Solzer zu verarbeiten, fo ift es am zweckmäßigsten, diese in ber Weise auszunüten, baß man aus ihnen zuerst bei geringer Temperatur Essiafäure und Holzgeist gewinnt, sodann aber die Temperatur jo hoch steigert, als erforderlich ift, um die Gesamtmenge des Teeres zu erzielen, weil sich aus diesem Teere burch weitere Bearbeitung bas fogenannte Rienol mit Vorteil darftellen läßt - ein Verfahren, welches besonders in jenen Gegenden. in benen Radelholz als foldes wenig Wert besitt, febr gut empfehlen ift, ober, daß man - bei höherem Terpentin= gehalte - dieses für sich abscheibet.

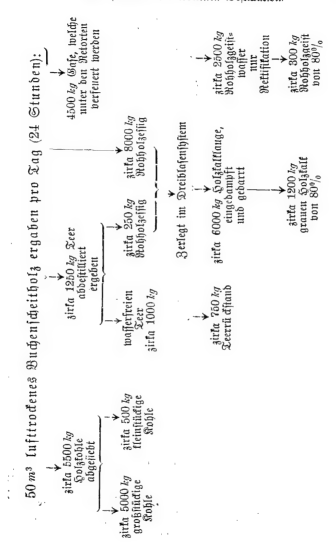
Auf ben Umstand, daß Teer und Holzessig miteinander in Wechselwirkung treten und gewisse Stoffe, die sie entshalten, austauschen, wurde schon hingewiesen. Es sei noch bemerkt, daß man im allgemeinen bei der Destillation von Laubhölzern zwei Sorten Teer zu unterscheiden hat: den durch Absesen des rohen Holzessigs sich abscheidenden »Absesteer« und den nach der Destillation des vom Teer bestreiten rohen Holzessigs in der Blase verbleibenden »Blasen-

teer«.

Der bei der Deftillation von Nadelholz erhaltene Teer unterscheidet sich vom Laubholzteer vor allem durch seinen Harzgehalt, er ist deshalb auch weit wertvoller und kann unmittelbar zu verschiedenen Zwecken, wie Anstrich von Schiffen, zum Teeren von Seilen usw. verwendet werden.

\* \*

Klar gibt die Ausbeute (Technologie der Holzverkohlung, 2. Aufl., Berlin 1910) bei täglicher Verarbeitung von  $50\,m^3$  Buchenholzscheiten folgendermaßen an:



Wird Nadelholz trocken destilliert, so erhält man ferner noch das terpentinölhaltige Kienöl, während weniger Holzessig, beziehungsweise essiglaurer Kalk gewonnen wird. Man erhält aus  $50\,m^3$  lufttockenem Nadelholz:

Birka 4600—4750 kg Holzkohle, 1500 kg Teer, 400 kg Kienöl, 450 kg ejfigsauren Kalk, 75— 100 kg Holzgeift.

#### ٧.

## Die Sigenschaften der bei der trockenen Destillation des Holzes entstehenden Verbindungen.

Von den vielen Körpern, welche sich bei der trockenen Destillation des Holzes bilden, sind nur einige wenige von Bedeutung und dies sind namentlich die Essigläure, der Holzgeist und die aus beiden Körpern hervorgehenden Verbindungen und Zersetzungsprodukte, nebst jenen Verbindungen, welche aus dem Teere gewonnen werden können: Kreosot und Teeröle. Weil es für den Praktiker wichtig ist, die Eigenschaften dieser Körper zu kennen, wollen wir sie in Kürze beschreiben.

## Die Effigfaure.

Im völlig reinen Zustande bilbet die Essigläure, das sogenannte Essigläurehydrat,  $C_2H_4O_2$ , eine farblose Flüssigesteit, welche brennbar ist, einen stechend sauren Geruch besitzt und auf die Haut gebracht, diese sofort unter Bildung einer Brandblase zerstört. Sie siedet bei  $117.3^{\circ}$ C und erstarrt schon bei  $4^{\circ}$ C zu einer Kristalmasse von blätterigem Gesüge, welche erst bei  $+16^{\circ}$ C wieder schmilzt.

Infolge dieser Eigenschaften hat man ihr auch den Namen • Sisessig« (Acidum aceticum glaciale) gegeben und sie dient als bequemes Mittel, um die Konzentration des Produktes zu beurteilen. Die Fähigkeit, bis  $+16^{\circ}$ C kristallinisch zu bleiben, kommt nämlich nur dem Essigäurehydrate als solchem zu; schon dei einem sehr geringen Wassergehalte erstarrt die Essigäure nur mehr teilweise und auch dann nur, wenn die Temperatur dem Nullpunkte nahe liegt. Bei Gegenwart von 2% Wasser sindet selbst dei 0° C noch keine Kristallbildung statt. Läßt man höchst konzentrierte Essigäure an der Luft stehen, so nimmt sie Wasser auf und hat dann die Eigenschaft zu kristallssieren, bald ganz verloren.

Im Handel prüft man mitunter die Essigläure auf ihre Konzentration durch ihr Verhalten gegen Zitronenöl, das sich nur in einer Säure auslöst, die höchstens 2% Wasser enthält; andere ätherische Die lösen sich in minder konzentrierter Säure, z. B. Nelkenöl schon in 90% iger Säure. Die Essigläure ist mit Wasser, Alkohol, Ather in jedem Verhältnisse mischbar und ist selbst ein Lösungmittel für viele Körper; sie vermag z. B. Fibrin, Nitrozellulose und Kampfer aufzulösen. Das spezissische Gewicht der Essigläure ist bei verschiedenen Temperaturen verschieden groß und beträgt

```
nach Mohr bei

12.5° C = 1.0630
15.5° C = 1.0600
20.0° C = 1.0550
25.0° C = 1.0498
26.2° C = 1.0480

nach Oudemans = 1.0553 bei 15° C,

menbelejeff= 1.0607
20.0° C = 1.0498
30.0° C = 1.0498
26.2° C = 1.0480
```

Gemische aus Essissäure und Wasser zeigen ein eigentümliches Verhalten in bezug auf ihr spezifisches Gewicht; das spezifische Gewicht der Mischungen nimmt zu, bis das Gewicht 77% Essissurehydrat enthält — es erfolgt Kontraktion — und sinkt dann langsamherab; eine Säure von 54% Essissäurehydrat hat dasselbe spezifische Gewicht wie die 100% ige Säure. Den Gehalt der Essissäure kann man auch mit dem Aräometer ermitteln und es wurden auch von verschiedenen Chemikern Tabellen angefertigt, welche das Verhältnis zwischen dem spezifischen Gewichte und dem Gehalte von Essigiaurehydrat anzeigen. Nachstehend sind zwei dieser Tabellen (von Mohr und Dudemans) angeführt und ihre Angaben können benützt werden, um den Prozentgehalt oberkläcklich zu ermitteln. Sie eignen sich aber absolut nicht in jenen Fällen, in welchen es sich um genaue Bestimmungen handelt, weil die Essigüre zu jenen Körpern gehört, welche ihr spezissisches Gewicht schon bei geringen Temperaturschwankungen so bebeutend ändern, daß durch die bloße Ermittelung des spezissichen Gewichtes sehr große Fehler in der Bestimmung des Prozentgehaltes unterlaufen können. Der einzige Weg, den Prozentgehalt an Sissigäure mit voller Schärfe zu bestimmen, bleibt die Mahanalhse.

Tabelle über ben Gehalt einer Essigsäure an Essigsäurebnbrat.

Prozent	Spezifisch	e8 Gewicht	Prozent Gifigs	Spezifisches Gewicht		
fäure=	nach Mohr	nach Oubemans	fäure=	nach Mohr	nach Dudemans	
hijdrat	bei 12·5" C	bet 15" C	hydrat	bei 12-5 °C	bet 15°C	
100 99 98 97 96 95 94 93 92 91 90 89	1.0635 1.0655 1.0670 1.0680 1.0690 1.0700 1.0706 1.0706 1.0716 1.0721 1.0730	1·05530 1 0580 1·0604 1·0625 1·0644 1 0360 1·0674 1·0686 1·0705 1·0713	84 83 82 81 80 79 78 77 76 75	1.0730 1.0730 1.0730 1.0730 1.0732 1.0735 1.0732 1.0732 1.0730 1.0720 1.0720	1·0742 1·9744 1·0746 1·0747 1·0748 1·0748 1·0748 1·0748 1·0747 1·0746 1·0744	
88	1.0730	1·0726	72	1·0710	1 0740	
87	1.0730	1·0731	71	1·0710	1 0737	
86	1.0730	1·0736	70	1·0700	1 0733	
85	1.0730	1·0739	69	1·0700	1 0729	

Prozent Effig=	Spezifisch	es Gewlcht	Prozent Effig=	Spezififa)	es Gewicht
fäure. hydrat	nad, Wohr bei 12·5° C	nad Dubenians bet 160 C	fäure= hydrat	nach Mohr bei 12·5° C	nach Oubemans bei 15° C
68	1.0700	1.0725	33	1.0440	1.0447
67	1 0690	1.0721	32	1.0420	1.0436
66	1.0690	1.0717	31	1.0410	1.0424
65	1.0680	1.0712	30	1.0400	1.0412
64	1.0680	1.0707	29	1.0390	1.0400
63	1.0680	1.0702	28	1.0380	1.0388
62	1.0670	1.0697	27	1.0360	1.0375
61	1.0670	1.0691	26	1.0350	1.0363
60	1.0670	1.0685	25	1.0340	1 0350
59	1.0660	1.0679	24	1.0330	1.0337
58	1.0660	1.0673	23	1.0320	1.0324
57	1 0650	1.0666	22	1.0310	1.0311
56	1.0640	1.0660	21	1.0290	1.0298
55	1.0640	1.0653	20	1.0270	1.0284
54	1.0630	1.0646	19	1.0260	1.0270
53	1.0630	1.0638	18	1.0250	1.0256
52	1.0620	1.0631	17	1.0240	1.0242
51	1.0610	1 0623	16	1.0230	1.0228
50	1.0600	1.0615	15	1.0220	1.0214
49	1.0590	1.0607	14	1.0200	1.0200
48	1.0580	1.0598	13	1.0180	1.0185
47	1.0560	1.0589	12	1.0170	1.0171
46	1.0550	1.0580	11	1 0160	1.0157
45	1.0550	1.0571	10	1.0150	1.0142
44	1.0540	1.0562	9	1.0130	1.0127
43	1.0530	1.0552	.8	1.0120	1.0113
42	1.0520	1.0543	7	1.0100	1.0098
41	1.0510	1.0533	6	1.0080	1.0083
40	1.0510	1.0523	5	1.0070	1.0067
39	1.0500	1.0513	4	1.0050	1.0052
38	1.0490	1.0502	$\bar{3}$	1.0040	1.0037
37	1.0480	1.0492	2 ·	1.0020	1.0022
36	1.0470	1.0481	$\bar{1}$	1.0010	1.0007
35	1.0460	1.0470	õ		0.9992
34	1.0450	1.0459			
UX					

Unter den Zersehungsprodukten, welche die Essigsäure zu liesern vermag, interessieren uns hier hauptsächlich jene, die durch Einwirkung von Wärme entstehen. Für sich Bersch. Berwertung bes Holzes. 8. Auft. allein erhitt, vermag die Essisäure verhältnismäßig sehr hohe Temperaturen zu ertragen, ohne zersett zu werden, und man kann z. B. Essissauredampf durch ein glühendes Porzellanrohr leiten, ohne daß Zersetzung eintritt. Diese sindet aber schon bei schwacher Glühhige statt, wenn die Essissauredampfe mit Kohle zusammentressen und dies ist jener Fall, welcher bei der trockenen Destillation des Holzes eintritt.

Dauert biese Berührung der Essigläuredämpfe mit Kohle durch geraume Zeit, so entsteht ein Gasgemenge, welches aus Sumpfgas, Kohlensäure und Kohlenoryd besteht. Dieses wird durch die Einwirkung der Kohle auf die Kohlensäure gebildet:

### Das Azeton.

Bei minder hoher Temperatur wird burch die Zerfetzung der Essigsfäure Azeton (Dimethylketon),  $\mathrm{CH_3}\,\mathrm{CO}$ .  $\mathrm{CH_3}$  gebildet, dessen Entstehung durch folgende Gleichung verfinnlicht wird:

$$2(C_2H_4O_2) = C_3H_6O + CO_2 + H_2O$$
 Effigfäure Ageton Kohlenfäure Baffer.

Das Azeton findet sich immer im Holzessig vor und ist in reinem Zustande eine bei 56° C siedende Flüssigkeit von 0·814 spezisischem Gewichte, angenehmem aromatischen Geruche und brennendem Geschmacke, leicht entzündlich und läßt sich mit Wasser, Alkohol und Ather mischen. Das Azeton zeichnet sich durch ein sehr großes Lösungsvermögen für Fette, Harze, ätherische Öle, Schießbaumwolle usw. aus und hat hierdurch eine große Bedentung in der Industrie erlangt; namentlich wird es in neuester Zeit bei der Darstellung des >rauchschwachen\* Schießpulvers in ziemlich großen Mengen verwendet.

#### Das Methylazetat,

ist im chemischen Sinne Essigsäure-Methylester. Dieser Ester entsteht durch Vereinigung von Essigsäure mit Methylalkohol unter Austritt von Wasser:

$$CH_3 \cdot COOH + CH_3 OH = CH_3 \cdot COO \cdot CH_3 + H_2O$$

Durch Behandlung mit Alkalien werden solche Ester » verseift\*, wobei sich wieder der Alkohol und das Salz der Säure bildet. Dies ist auch mit dem im rohen Holzessig enthaltenen Methylazetat der Fall, wenn es unter Kalkzusat derfilliert wird. Doch entgehen gewöhnlich geringe Mengen der Verseisung, deshalb ist Essigüre-Methylester stets im rohen Holzgeist nachzuweisen.

## Der Albehnd (Azetaldehnd).

Diese Verbindung, welche aus dem Athylalkohol durch Einwirkung kräftiger Oxydationsmittel gewonnen werden kann, ist ein Körper, welcher auch einen ständigen Bestandteil der Produkte der trockenen Destillation des Holzes bildet; wahrscheinlich entsteht er durch Einwirkung des stark reduzierend wirkenden Kohlenorydes auf die Essigläure:

$${
m C_2H_4\,O_2}+{
m CO}={
m CH_3\,.CHO}+{
m CO_2}$$
 Cffigfäure Kohlenogyb Albehyd Kohlenfäure.

Der Azetaldehyd ist eine Flüssigkeit von betäubendem Geruche, welche sich durch sehr niederen Siedepunkt (22°) auszeichnet und deren spezisisches Gewicht — 0·800 ist; der sehr nieder liegende Siedepunkt verursacht, daß, im Falle nicht eine ganz ausgezeichnete Kühlung der Destillationsprodukte stattsindet, der größte Teil der Albehyddämpse unverdichtet bleibt und durch die Gase fortgerissen wird. Immerhin sindet man im Holzessig stets eine gewisse Wenge von Albehyd und der Holzessig verdankt seine Eigenschaft, aus Silbersalzen das Silber in Form eines glänzenden Spiegels abzuscheiden, hauptsächlich seinem Gehalte an stark reduzierend wirkendem Albehyd.

In Berührung mit Luft geht der Aldehyd langsam in Essigfäure über und aus diesem Grunde enthält Holzessig, nachdem er durch lange Zeit mit Luft in Berührung war, etwas mehr Essigsäure als früher.

Wie erwähnt, entstehen bei der trockenen Destillation des Holzes neben der Essigsäure noch eine Neihe anderer Verbindungen, welche derselben Neihe, jener der sogenannten setten Säuren , angehören und man kennt von diesen Verbindungen mit Bestimmtheit (vgl. S. 27) die Ameisen-, Propion-, Butter-, Valerian- und Kapronsäure. Bekanntlich entsprechen der Reihe der Säuren andere Reihen organischer Verbindungen, und zwar Kohlenwasserstoffe (Kadisale), Alkohole, Ather und Ketone, und es ist wahrscheinlich, daß sich im Holzessig auch alle diesen Reihen angehörigen Verbindungen vorsinden werden, welche den oben genannten entsprechen; eine größere Anzahl dieser Verbindungen ist tatsächlich schon nachgewiesen worden.

Unter den in diese Eruppe gehörenden Alfoholen ist bis nun nur der Methylaltohol (Holzgeist) aufgefunden worden; die Entstehung von Athylaltohol scheint sehr wahrscheinlich zu sein, doch dürfte er unmittelbar nach seinem Entstehen wieder zersetzt werden.

Der Methylaltohol ober Holzgeift CH3 OH ist im reinen Zustande eine farblose Flüssigseit vom spezisischen Gewichte 0.800, welche nach Würz bei 66.3° C siedet, einen eigentümlichen Geruch und brennenden Geschmack bestigt; der Methylaltohol brennt angezündet mit schwach leuchtender Flamme; er bildet mit Chlortalzium eine kristalslinische Berbindung, welche auf Zusap von Wasser wieder zerfällt. Der Holzgeist löst Harze und ätherische Die und wird aus diesem Grunde in der Lack- und Firnissabrikation berwendet und kann auch an Stelle von Alkohol als Heize material benützt werden. In neuerer Zeit ist der Holzgeist ein wichtiger Körper geworden, der vielsach in der Fadritation der Teersarben und zu vielen anderen Zwecken angewendet wird.

Der rohe Holzgeift, wie er ursprünglich aus dem Holzessstätelsig gewonnen wird, ist ein Semenge aus Methylalkohol, Essigsäuremethylester, allen leicht flüchtigen Zersezungsprodukten der Eisigsäure (Azeton, Albehyd, Dimethylazetat) und der leicht flüchtigen Kohlenwasserstoffe. Die Reindarstellung des Methylalkohols ist daher mit gewissen Schwierigkeiten versknüpft und wir werden darauf an späterem Orte zurückzukommen haben.

# Der Solzteer.

Die Rohlenwasserstoffe ber Reihe Cn H2n-6.

Die Eigenschaften der im Teer vorkommenden Produkte weichen, soweit sie Kohlenwasserstoffe sind, ziemlich weit von einander ab, und jene, welche bei gewöhnlicher Temperatur flüssig sind, sind durchwegs Flüssigkeiten von geringem spezifischem Gewichte, aber verschiedenen Siedepunkten, welche verschiedenen, nach einem bestimmten Thpus zusammengesetzen Keihen angehören und von denen jene aus der aromatischen Keihe  $C_n$   $H_{2n-6}$  (Benzol, Toluol, Xylol, Kumol, Rymol) die bestgekannten sind.

 Benzol siedet bei 82°, spezifisches Gewicht 0·850

 Tuluol »
 111°, »
 0·870

 Egmol »
 139°, »
 0·875

 Kumol »
 166°, »
 0·887

 Bymol »
 175°, »
 0·850

Diese Körper haben die Eigenschaft, durch Substitution Basen zu liefern, die durch Behandlung mit oxydierenden Körpern in Farbstoffe (sogenannte Teerfarben, Anilinfarben) übergeführt werden können.

Als Beispiel moge hier die Umsetzung des Bengols an-

geführt werden :

Benzol besitzt die Formel  $C_6$   $H_6$ , durch Überführung von Benzol in Nitrobenzol  $= \frac{C_6}{N} \frac{H_5}{O_2}$  und Behandlung desselben mit Wasserstoff im Entstehungsmomente erhält man das Anidobenzol.

$$\left. egin{array}{c} \mathrm{C}_6 \ \mathrm{H}_5 \ \mathrm{N} \ \mathrm{O}_2 \end{array} 
ight\} + 6 \ \mathrm{H} = \mathrm{C}_6 \ \mathrm{N}_5. \mathrm{NH}_2$$
 Nitrobenzol Anitin

Nach demselben Schema können aus dem Toluol, Kumol, kurz aus allen in diese Reihe gehörenden Kohlenwasserstoffen Nitroverbindungen und Amine dargestellt werden, welche bei passender Behandlung in farbige Körper übergehen.

Gegenwärtig werben die Teerfarben ausschließlich aus Steinkohlenteer gewonnen und dies wäre auch aus Holzteer möglich; bis nun liegen in dieser Richtung nur Versuche

vor, welche aber vollständig gelungen sind.

Im Holzteer wurden neben den bei höherer Temperatur siedenden Kohlenwasserstoffen Benzol, Toluol usw. noch einige andere nachgewiesen, welche sich durch sehr nieder liegende Siedepuntte und geringes spezifisches Gewicht auszeichnen Es sind dies die folgenden Kohlenwasserstoffe:

Fridol	siedet	bei	47º C,	spezifisches	Gewicht	0.660
Bitriol	>>	>>	$52^{\circ}$ »	*	>>	0.700
Rubidol	>	ě	$57^{\circ}$ »	· >>	>	0.750
Koribol	<b>&gt;</b>	>	60° »	>	· >>	0.800
Benzidol	>	*	$70^{\circ}$ .	,	»	0.850

Auch diese Kohlenwasserstoffe können durch Behandlung mit Salpetersäure in Nitroverbindungen übergeführt werden, aus welchen sich durch Reduktion Amine darstellen lassen, welche ihrerseits wieder in farbige Verbindungen umge-wandelt werden können. Zur Zeit sehlen noch eingehendere Untersuchungen über diese Körper fast vollständig.

# Naphthalin und Baraffin.

Das Naphthalin und das Paraffin sind zwei Kohlenwasserstoffe, welche ebenfalls im Holzteer vorkommen, bei gewöhnlicher Temperatur sest sind und sich durch hochliegende Siedepunkte auszeichnen. Das Naphthalin erscheint in Form glänzender weißer Blättchen, welche bei 79° C schmelzen, bei 212° C sieden; die Zusammensehung des Naphthalins ist  $C_{10}$   $H_3$ . Aus dem Naphthalin läßt sich durch Nitrierung Nitronaphthalin  $C_{10}$   $H_7$   $NO_2$ , und aus diesem Naphthilamin gewinnen, welches zur Fabrikation von

gelben und roten Farbstoffen dient.

Die im Holzteer vorkommenden Kohlenwasserstoffe mit den höchstliegenden Siedepunkten 360 bis  $400^{\circ}$  C werden als Baraffine bezeichnet und gehören wahrscheinlich der Reihe Cn  ${\rm H_2n}$  an. Die Paraffine haben je nach dem Material, aus welchem sie gewonnen werden, verschieden hohe Schmelzpunkte, zwischen 40 bis  $65^{\circ}$  C, und alle hierher gehörenden Verbindungen zeichnen sich durch sehr große chemische Insbifferenz aus.

Viele Sorten des Holzteers besitzen eine dickslüssige und griesige Beschaffenheit, was auf einen hohen Gehalt an Paraffinen schließen läßt; tatsächlich wurde auch das Paraffin zuerst aus Buchenholzteer (von Reichenbach) dargestellt; da aus dem Rohpetroleum und dem Braunkohlensteer bedeutende Mengen Paraffin in der Raffination gewonnen werden, ist es nicht lohnend, aus dem Holzteer

Paraffin zu gewinnen.

Kohlenwasserstoffe, welche sich außer ben genannten ebenfalls in geringen Mengen im Holzteer vorfinden, sind Chrysen  $C_{12}$   $H_{3}$ , Reten  $C_{13}$   $H_{13}$ , Pyren  $C_{15}$   $H_{15}$ .

# Die fauerstoffhaltigen Teerprodutte (Rreofot).

Die sauerstoffhaltigen Verbindungen, welche sich im Holzteer vorfinden, sind teils Glieder der Phenolreihe oder gehören der Guajakolreihe an; die Flüssigkeit, welche mit dem Namen Holzteer-Areosot bezeichnet wird, besteht aus einem Gemenge der hierher gehörenden Verbindungen. Die der Phenolreihe angehörigen Verbindungen sind:

Rarbolfäure 
$$C_6$$
  $H_5$  O  $C_6$   $H_7$  O  $C_6$  Recofot . . .  $C_6$   $H_4 < \stackrel{OH}{CH}_3$   $C_7$   $H_8$  O

Die Karbolfäure (Phenol) kommt unter diesen drei Säuren in geringster Menge vor. Die Verbindungen aus der Guajakolreihe, welche im Holzteer gesunden werden, sind:

Aus dem Steinkohlenteer läßt sich ebenfalls » Areosot darstellen, welches aber in chemischer Beziehung fast auß-schließlich auß Karbolsäure besieht, und nicht für die medizinischen Zwecke gebraucht werden kann, wozu daß Holzteers Kreosot dient. Dieses ist eine eigentümlich scharf nach Rauch riechende Flüssigkeit, welche auf der Haut Brandblasen hers vorbringt, Eiweiß gerinnen macht und sehr kräftig antizymotisch und antiseptisch (gärungs und fäulniswidrig) wirkt; die konservierende Wirkung des Käucherns von Fleisch beruht auf dem Gehalte des Holzrauches an diesem Körper. Seitdem man in einigen Städten die Fabrikation von

Leuchtgas aus Holz eingeführt hat, kommen auch Holzteer-Kreosote im Handel vor, welche sehr reich an Karbolsäure sind, und diese Erscheinung läßt sich auf die Verhältnisse zurücksühren, unter denen der Teer, aus welchem das betreffende Kreosot gewonnen wurde, entstand.

Wenn es sich darum handelt, aus dem Holze leuchtende Sase zu gewinnen, muß das Holz so schnell als möglich auf hohe Temperatur erhitzt werden und unter diesen Umständen entsteht eine reichliche Menge von Karbolsäure, welche in das Kreosot übergeht. Nimmt man hingegen die trockene Destillation bei langsam gesteigerter Temperatur

vor, so erhält man Teer, welcher vorzugsweise Kreosol und Guajakol enthält.

Unbere im Solzteer vorkommende Ber= bindungen.

Nebst den bisher geschilderten Bestandteilen bes Holzteers ist von verschiedenen Chemifern noch eine ganze Reihe von Verbindungen als im Holzteer vorkommend angegeben worden; es ift awar nicht au bezweifeln, daß im Holzteer noch mehrere nur fehr wenig ftudierte Körper enthalten seien, welche aber noch nicht in reinem Zustande dargestellt wurden; was man als Eupion, Pikamar, Kapnomar, Pittafall, Zebriret, Phroganthogen, Mesit, Xylit usw. bezeichnet, besteht mahrscheinlich aus Gemengen verschiedener Rörper. Soweit diese Verbindungen befannt find, muffen fie als Rohlenwasserstoffe angesehen werden, welche verschiedenen Berbindungsreihen angehören; einige berfelben wie das Zedriret und Chryfen, geben mit Sauren charatteristische Farbenreaktionen und das Pittakall selbst ist ichon dunkelblau gefärbt. Es entwickelt beim Erhiten Ummoniak, enthält somit Stickstoff, wahrscheinlich in Form von Verbindungen, welche man als substituierte Ammoniake bezeichnet.

Bis nun hat keine von diesen Verbindungen technische Bedeutung erlangt; man hat aber Gelegenheit, sie bei der Keindarstellung des Natriumazetates zu beobachten; die noch nicht genügend geröstete Schmelze des Rohsalzes gibt beim Behandeln mit Wasser Lösungen, welche sehr schön blau, violett, rot dis orange gefärdt sind und diese Färbungen werden durch Zersezungsprodukte der Teerstoffe her-

vorgebracht.

#### VI.

# Die Holzverkohlung.

Die Verwertung des Holzes auf thermochemischem Wege kann in sehr verschiedener Weise erfolgen, entweder nach dem ältesten und wenigst einträglichen Versahren des Kohlebrennens — wobei von der Gewinnung der Destilslationsprodukte ganz abgesehen wird — oder nach neueren, mehr oder minder zweckmäßigen Versahren, nach welchen neben Kohle die Nebenprodukte Holzessig und Teer vollständig oder teilweise gewonnen werden.

Das erstgenannte Versahren — das Kohlebrennen — wird trot der wenig ökonomischen Ausnühung, welche das Holzeichen Ländern Europas, Steiermark, Ungarn, Skandinavien usw., in großem Waßstabe angewendet, weil dort das Holz oft nur in Form von Kohle mit einigem Nugen angewendet werden kann oder

besondere Nachfrage nach Holztohle besteht.

## Das Rohlebrennen.

Die Stöße oder Haufen, welche man in verschiedener Form aus dem zu verkohlenden Holze aufbaut, werden betanntlich Meiler genannt und müssen eine solche Einrichtung erhalten, daß das Holz in ihnen nicht mit Flamme verbrennt, sondern nur trocken destilliert und den Destillationsprodukten der Austritt ermöglicht ist. Damit dies möglich sei, überdeckt man den fertiggestellten Meiler mit einer ziemlich dicken Schicht von Erde oder Kohlenklein, welche das Entweichen der dampssörmigen Destillationsprodukte gestattet und bringt an verschiedenen Stellen des Meilers verschließbare Öffnungen an, welche es ermöglichen, den zur unvollständigen Verbrennung einer gewissen Holzmenge notwendigen Luftstrom an jenen Stellen in den Meiler treten zu lassen, an welchen die trockene Destillation ersolgen soll.

Weil es nur dann möglich ift, ganz gleichförmig gebrannte Kohlen zu erhalten, wenn sich das Feuer mit einer gewissen Regelmäßigkeit durch alle Teile des Meilers fortpflanzt, ist es von großer Wichtigkeit, dem Meiler die hiersfür geeignetste Form zu geben, und die Ersahrung lehrt, daß es in diesem Falle am zweckmäßigsten ist, den Meiler in Gestalt eines Kegels oder einer Halbkugel aufzusbauen.

In früherer Zeit wurden die sogenannten liegenden Meiler häufig verwendet. Sie hatten ein Rechteck zur Basis und wurden so aufgebaut, daß die obere Fläche des Meilers eine geneigte Ebene darstellte; die Seitenwände waren mit Brettern belegt, welche durch außen angebrachte Pfähle gestützt wurden, um das Kohlenklein, womit auch die Seitenslächen des Meilers bedeckt sein müssen, zusammenzuhalten. Gegenwärtig werden Meiler von dieser Form nur mehr selten angewendet, weil es bei diesem Aufdau des Meilers nicht möglich ist, das Feuer so gleichsörmig zu

leiten, wie bei ben fegelformigen Meilern.

Der Aufbau eines kegelförmigen Meilers erfolgt in ber Beise, daß man auf der völlig geebneten Rohlenstätte. beren Oberfläche zwedmäßig mit Rohlenklein bedect wird, um die unmittelbare Berührung des Holzes mit der feuchten Erde hintanguhalten, einen vertital ftehenden Bfahl, ben Quandelftod, aufrichtet und rings um biefen Holzscheite fo aulehnt, daß sie schwach gegen ben Quandelitock geneigt find. Der weitere Aufbau bes Meilers findet entweder gang aus aufrecht stehenden oder auch horizontal geschichteten Scheitern ftatt und ber Meiler erhalt eine halbkugelige Form oder die Geftalt eines abgestutten Regels. Un der Bafis desselben bringt man einen vom Umfange des Meilers bis an den Quandelftock reichenden Ranal an, durch welchen Die Entzündung des Meilers erfolgt oder gibt zweckmäßig dem Meiler die Einrichtung, daß der Quandel nach beendetem Aufbau des Meilers ausgezogen und die gplindrische Dffnung, welche hierdurch entsteht, mit leicht brennbarem Materiale: Reifig, gespaltenen Branden (Abstholz) ausge=

füllt wird; die Entzündung bes Meilers erfolgt bann

von oben.

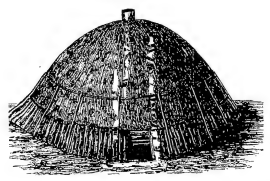
Nach Bollendung des Aufbaues erhält der Meiler die oben erwähnte Decke, welche man in der Weise anfertigt, daß man rings um den Fuß des Meilers Reisig schichtet und das Holz mit Rasen überdeckt, auf welchem dann die Schicht von Kohlenklein angebracht wird. Die Reisigschicht hat den Zweck, am Beginne der Arbeit unten ziemlich reichlich Luft in den Meiler treten zu lassen und hierdurch die allseitige Ausbreitung des Verschlungsvorganges zu befördern; die Kasendecke dietet einen sehr dicht anliegenden Verschluß, kann aber auch weggelassen werden; in diesem Falle ist es aber notwendig, die aus Kohlenklein bestehende Deckschicht etwas dicker zu machen, als wenn gleichzeitig Kasen verwendet wird.

Beim Aufbau des Meilers werden die größten Klöze in die Mitte geset, weil hier andauernd die höchste Temperatur herrscht und die vollständige Verkohlung möglich wird; nach außen hin wendet man schwächere Scheiter an, gebraucht aber immer die Vorsicht, die zwischen den einzelnen Scheiten bleibenden Räume mit dünnem Aftholz auszufüllen. Zweckmäßig wendet man auch den Kunstgriff an, diese Zwischenräume mit Kohlenklein auszufüllen; sobald der Meiler in Brand gesteckt wird, gerät dieses Kohlenklein rasch in Glut und bewirft die trockene Destillation des Holzes. Weil in diesem Falle der größte Teil der Wärme, welche zum Garbrennen der Kohle erforderlich ist, durch das Verbrennen des Kohlenkleins geliefert wird, erhält man eine größere Ausbeute an Kohle als man ohne Anwendung dieses Kunstgriffes erzielen würde. (Amerikanische Meiler.)

Die Decke des Meilers wird an dem oberen Teile und namentlich an der Wölbung dicker gemacht als unten, weil verhütet werden muß, daß die Dämpfe leicht nach oben entweichen; würde dies geschehen, so wäre die Folge, daß im Innern des Meilers ein zu kräftiger Luftzug entstünde und ein Teil der fertigen Kohle zwecklos verbrennt. Abb. 1 gibt die Ansicht eines Meilers von

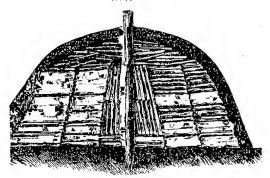
ieder und Abb. 2 stellt ben Querschnitt dar Art bes Aufbaues wechselt in verschiedenen





— hisweilen wird die ganze unterste Schicht der zestellt und auch der ganze Meiler in dieser Weise

Авь. 2.



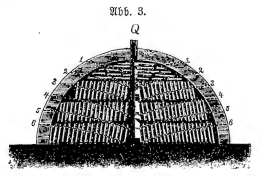
bisweilen befteht nur der nächst dem Mittelsgende Teil des Meilers aus aufrecht stehenden zr Rest aus horizontal geschichteten Scheitern usw.

Um zwecknäßigsten scheint es zu sein, ben ganzen Meiler aus vertital gestellten Scheitern zu errichten, weil die sich aus dem Holze entwickelnden Gase zwischen den aufrecht stehenden Scheitern am leichtesten emporsteigen können und auch beim Zusammensinken des Meilers in sich selbst die Kohlen nicht so start zerbrochen werden, wie dies der Fall ift, wenn der Meiler aus horizontal liegenden Scheitern

bergestellt murbe.

Ebenfo mechfelnd wie die Geftalt ber Meiler und die Art ihres Aufbaues ift die Große berfelben; in Steiermark. wo fehr viel Holztohle für die Zwecke der Gisenfabritation dargeftellt mird, errichtet man (meift liegende) Meiler mit mehr als 300 m3 Rauminhalt, fleine Meiler haben oft nur 25 bis 30 m3 Inhalt. Als aweckmäßigfte Größe ber Meiler gibt man 90 bis 160 m3 an; diese Bahlen zeigen schon burch ihren großen Unterschied, daß fie feinen praftischen Wert haben. In Rugland (Wolhnnien) follen Meiler von 20 bis 30 m Durchmeffer und einem Inhalte von 1000 bis 2000 m3 gebaut werden, welche fehr lange Zeit in Brand erhalten werben, und bei welchen weniger auf bie Rohlen als auf ben Teer Wert gelegt wird. Ein richtia gebauter Meiler, welcher mahrend bes Brandes gehörig überwacht ist, wird immer Kohlen von auter Beschaffenheit ergeben - einerlei, ob der Meiler groß ober flein angelegt murbe. Der tleine Meiler wird zwar in furzerer Reit gargebrannt sein als ber große, ein Umftand, ber aber dadurch ausgeglichen wird, daß man jum Aufbau und jum Berlegen eines fleinen Meilers verhaltnismäßig mehr Reit bebarf als bei größeren Meilern. Das wichtigfte Moment bei der Anlage bes Meilers ift, ihn so zu bauen, daß der Luft nach allen Teilen bes Meilers in entsprechender Weise Rutritt und den fich bilbenden Gafen und Dampfen Abaua verschafft wird. Ware ersteres nicht möglich, so könnte bas Feuer nicht zu ben Holzpartien gelangen, Dieselben würden Bu ichwach erhipt und infolgedeffen Brande geben; durch Die Bemmung bes Abzuges ber Dampfe konnte aber fehr bald im Innern bes Deilers ein Druck von folcher Sohe

entstehen, daß die Ocke abgeworsen und das Holz in Flammen ausbrechen würde. Um den Dämpfen den Ausweg zu gestatten und den Luftzug im Meiler regeln zu können, bringt man rings am Umsange des Meilers Öffnungen an, welche in gewissen Abständen voneinander liegen und steckt den fertigen Meiler am zweckmäßigsten dadurch in Brand, daß man in den durch Ausziehen des Quandelstocks Q entstandenen Schacht glühende Kohlen und Reisig oder gespaltenes Röstholz wirst, während alle Öffnungen an dem Meiler, bis auf die oberste in der Mitte besindliche, geschlossen bleiben. Es dringt nunmehr durch die unterste



Schicht der Decke, welche, wie erwähnt, aus Reisig besteht, Lust ein und nährt das im Quandelschacht besindliche Feuer, worauf alsbald aus dem Schacht Rauch und später auch

Flammen hervordringen.

Nach Verlauf von etwa einer Stunde hat sich die Glut ziemlich gleichsörmig auf alle Holzstücke übertragen, welche dem Quandelschacht zunächst liegen, und man besginnt nun die Verkohlung so zu leiten, daß zuerst die obersten Partien des Holzes in Kohle umgewandelt werden. Manschließt nämlich die an der höchsten Stelle des Meilers befindliche Offnung Q des Quandelschachtes, Abb. 3, und öffnet gleichzeitig die höchstgelegenen Luftzüge 1 am Umfange des Meilers. Die Dämpfe nehmen nunmehr durch diese

ihren Weg nach außen und die von unten eindringende Luft wird nach dieser Richtung gesaugt; die Verkohlung der obersten Holzpartie findet beiläufig in der Weise statt, wie dies durch die punktierte Linie angedeutet wird.

Die aus den Zugöffnungen entweichenden Dämpfe sind anfangs von dunkler gelber Farbe, schwer und von emphreumatischem Geruche; sobald der Verkohlungsprozeß in der betreffenden Zone sich im letzten Stadium befindet, werden die Dämpfe durchsichtig und bläulich. Das Eintreten dieser Erscheinung gilt als Zeichen der Veendigung des Prozesses; man verschließt die Luftzüge 1, öffnet jene in der Zone 2, zieht hierdurch das Feuer nach dieser Zone usw. Die Geschicklichkeit deszenigen, welcher den Gang des Meilers zu überwachen hat, muß eben darin bestehen, beurteilen zu können, wann die trockene Destillation beendet ist und sich an der betreffenden Stelle des Meilers nur mehr glühende Kohlen besinden; wenn dies eingetreten ist, sollen die Luftzüge sofort geschlossen werden, weil dann die nachströmende Luft nur Kohle verzehrt.

Da bei der Verkohlung des Holzes stets eine Volumsverminderung stattsindet, so muß der Meiler notwendigerweise in sich zusammensinken, die Bewegung ist in den
oberen Teilen am stärksten. Infolge dieser Bewegung kann
es geschehen, daß sich in der Decke Risse bilden, welche
die Veranlassung eines starken, direkt nach oben gehenden
Luftstromes sind, der den Verbrennungsprozeß zu lebhaft
gestalten würde. Der Köhler muß in diesem Falle sogleich
alle Risse in der Decke mit seuchtem Kohlenklein zuwersen,
und es ist überhaupt der wichtigste Teil seines Geschäftes,
die Strömung der Luft durch die verschiedenen Zonen des
Weilers in der Weise zu leiten, daß alle so gleichstrmig
als möglich erwärmt werden und sich auch infolgedesssen

gleichartige Kohle ergibt.

Vollkommene Gleichartigkeit der Kohlen zu ereichen ist unmöglich, weil sich ja die einzelnen Teile des Meilers unter sehr verschiedenen Verhältnissen befinden. Die um den Duandelstock befindlichen Kohlen, welche rings von anderen

Kohlen umgeben sind, werden sehr lange in starker Glut erhalten und sind dementsprechend tief schwarz, hart und klingend; je weiter nach außen die Kohlen liegen, desto kürzer ist die Zeit, während welcher sie erhist werden, und desto niederer die Temperatur; diesen Faktoren entsprechend ist auch die Kohle weniger stark gebrannt und man sindet am Umfange des Weilers und in den tiessten Partien desselben

die größte Anzahl von Branden«.

Wenn der Meiler völlig ausgebrannt ift, muß man ihn noch sorafältig untersuchen, ob sich nicht in der Decke Öffnungen gebildet haben — es würde hierdurch ein großer Teil Roble durch direfte Verbrennung verloren geben. Um das schnellere Abkühlen der Rohlen zu bewerkstelligen, wird an manchen Orten ber gar gebrannte Meiler mit fehr naffem Rohlenklein, wohl auch mit naffem Sand bedeckt; fobald Diese Schichten trocken geworden sind, entfernt man sie und ersett fie durch neue. Derselbe Zweck konnte auch dadurch erreicht merben, daß man den wohl bedeckten Meiler zeit= weilig mittels einer fleinen Feuersprite regenartig besprengt. Wenn man einen Meiler sich selbst überläßt, so dauert es wegen der fehr geringen Barmeleiftungsfähigkeit der Roble sehr lange, bis er auseinandergenommen werden kann. Man läßt daher ben Meiler nach bem Garmerden nur etwa 36 bis 48 Stunden stehen, damit er einigermaßen abfühlt, öffnet bann die Decke am Fuße des Meilers, zieht hierauf eine Partie Kohlen hervor, welche sofort mit feuchtem Sand überdeckt werden muffen, und schließt die Öffnung in der Decke sofort wieder. Nach dem völligen Erkalten bes ersten Anteiles der ausgezogenen Koble wird ein zweiter ausgezogen usw.

Die Köhler legen große Sorgfalt auf das richtige Ablöschen der Kohle und verschmähen womöglich den Gebrauch des Wassers, wobei sie als Grund angeben, daß die Beschaffenheit der Kohle durch das Ablöschen mit Wasser verringert werde. Dies ist in physitalischer Beziehung auch der Fall: langsam ausgebrannte Kohlen behalten ganz die Form des Holzstückes, aus welchem sie entstanden,

werden nur weinig riffig und solche große Kohlenstücke, namentlich wenn sie glanzend und hellflingend find, sind die

geschätteste Rohlengattung.

Löscht man noch sehr heiße Kohle durch Aufgießen von Wasser; so zerreißt die Kohle, welche sich im Innern nicht so rasch zusammenziehen kann, wie an der Oberfläche, nach allen Richtungen, zerfällt dann leicht in viele kleine Stücke und verliert den hellen Klang. Das Zerfallen der großen Stücke in viele kleinere bewirkt auch das Entstehen einer bedeutenden Menge des geringwertigen Kohlenkleins.

Über die Vorgänge bei der Holzverkohlung in Meilern hat F. Denz, bosnisch-herzegowinischer Forstbeamter in der letzten Zeit umfassende Versuche angestellt, die im Bentralblatt für das gesamte Forstwesen«, Wien 1910, Heft 12, verössentlicht sind. Hinsichtlich der Versuchsanordnung und der sonstigen Einzelheiten muß auf das Original verwiesen werden, doch geben wir die wichtigsten Schlußfolgerungen wieder. Aus den Ergebnissen seiner Versuche folgert Denz:

Der aus den Erfahrungen, die bei der trockenen Deftillation des Holzes gesammelt wurden, abgeleite Verhältnissat über die Verkohlungsbauer kann auf die Holzber-

tohlung im Meiler feine Anwendung finden.

Die häufig vertretene Ansicht, daß die Kohlenqualität um so besser und die Ausbringung um so höher ist, je langsamer der Meiler kohlt, trifft nicht zu. Nicht ein langsamer, sondern ein den Kohlungsverhältnissen angemessener — sogar mäßig beschleunigter — Kohlgang ergibt die besten Kesultate.

Die Kauchlöcher einer Verköhlungszone müffen so lange offen gelassen werden, bis der aus ihnen entweichende Rauch eine lichtblaue Färbung annimmt. Erst während des Blaugehens wird die Kohle gar und bekommt die ersorderliche Festigkeit. Auch entweichen während dieser Periode die Verköhlungsgase, welche, werden die Rauchlöcher vor dem Blaugehen geschlossen, das Schütten des Weilers bewirken.

Bu seinem kontinuierlichen Fortgange bedarf der Prozeß der Holzverkohlung der erforderlichen Luftmenge. Die Holzverfohlung.

AN INSTITUT Wird ihm diese willkürlich entzogen, bant ift bie Erzielung einer guten Kohlenqualität sowie das erforberliche gleich AR mäßige Gartoblen des Meilers unmöglich

Bei gleicher Luftmenge geht die Vertoblung um fo

leichter vor sich, je schwächer das Kohlholz ift. 84 Nichte OR' ber Rohlgang im schwachen Holze rascher sein als im starten.

Die Berkohlung starken Solzes erfordert die Bei-

gabe einer größeren Luftmenge.

Die Ausbringung der Festmasse ift bei der Bertohlung jungen Solzes und felbft bei folchem aus jungeren

Stammteilen höher als aus altem Bolge.

Das Gewicht ber Rohle aus Notbuchenholz ist am höchsten bei ber Berkohlung jungen Stammholzes, bann bei Aftholz, Scheitholz, während überaltes Holz die leichtefte Rohle ergibt.

Die Meilergröße darf bei Rohlhölzern von verschiebener Starte nicht willfürlich genommen werben, fonbern ift ber betreffenben Stärketlaffe anzupaffen: je größer das Kohlholz, defto größer die Meiler - und umgefehrt.

Im überstarten Rohlholze geht ber Brozeg ber Holzverkohlung - felbit bei Borhandenfein einer ge-

nügenden Luftmenge — nur schwer vor sich.

Der Arbeitsaufwand ift am höchften bei überftartem Rohlholze, geringer bei Ufthola, mahrend Scheit= Brugelholz ben geringsten Arbeitsaufwand erforbern.

Die Rohlenausbringung ift sowohl bem Bolumen als auch dem Gewichte nach bei turgem Solze höher als bei

Langem.

Der Kohlgang ist bei langem Kohlholze für den guten

Erfolg viel zu rasch.

Langes Kohlholz verlangt viel mehr Nachfüllungen als turzes. Das vermehrte Nachfüllen schäbigt die Ausbringung.

Bei langem Kohlholze erfolgt das Zusammenlegen ber Roble nur ichwer. Der Abichluß der bereits garen Kohle von der Einwirkung der Schwelhitze erfolgt nicht in dem erwünschten Maße, daher muß eine Auslaugung der Kohle stattfinden.

Die Verkohlungsgase können bei Verwendung langen Rohlholzes leichter zwischen ber garen Kohle zirkulieren, wodurch diese zersetzt wird.

Die Gefahr bes Shuttens ift im langen Rohlholze

größer als im furzen.

Der Arbeitsaufwand beim Rohlen steigt mit ber

Rohlholzlänge.

Der Kohlgang folgt eher der zuströmenden als der anziehenden Luft in dem Falle, wenn die Luftquelle unterhalb oder vor der Verkohlungszone liegt. Den Kohlgang aufwärts zu leiten ist unmöglich.

Die Verkohlung zieht immer dem tiefer liegenben Orte der Verkohlungsvorrichtung zu, beziehungsweise

eilt an ber tieferen Stelle voraus.

Hat beim liegenden Meiler die Rohlstätte einen Anlauf, dann eilt der Kohlgang an der Oberfläche des Meilers voraus, ist die Kohlstätte horizontal, dann zieht der Kohlgang in einer senkrechten Linie vorwärts, hat aber die Kohlstätte ein Gefälle, dann bleibt der Kohlsgang an der Meileroberfläche zurück.

Ist bei ben stehenben Meilern die Kohlstätte auf einer Seite tiefer als auf ber anderen, bann zieht der Rohlgang der tiefer liegenden Seite als der stärksten Luftquelle und, weil sich dort auch das Meilenwasser absetzt und verdampst, zu. Ist die Kohlstätte in der Mitte tiefer als an der Peripherie, so bleibt die Verkohlung in Quandel stehen und will nicht aufsteigen. Hat die Kohlstätte einen zu starken Anlauf gegen die Mitte, dann steigt die Verkohlung allsogleich in die Haube, breitet sich rasch aus und nimmt einen, dem Verlaufe des Prozesses nicht zuträglichen Gang an, indem die Verkohlung an der Mantelfläche des Weilers vorauseilt und im Quandel zurückbleibt. Besitzt die Kohlstätte auch nur an einer

Stelle innerhalb ihrer Rreisfläche eine Ginfentung, bann

fest fich die Bertohlung dort feft.

Im liegenden Meiler kann mit Vorteil nur vollkommen gleichlanges und gerades Holz zur Verkohlung gelangen. Minderwertige Holzsortimente erfordern einen viel zu hohen Arbeitsaufwand.

Nachdem berzeit kein Forstwirt solche, einen hohen Nutwert besitzende Holzsortimente der Verkohlung zuführen wird, nuß der liegende Meiler in seiner gegenwärtigen Form als eine weniger ötonomische Kohlungs-

methode hingestellt werden.

In den Kohlenmeilern verläust der Verkohlungsprozeß in der Weise, daß sobald nach vorhergegangenem direkten Anseuern des im Meiler befindlichen Kohlholzes dersenige Hiegerad erreicht ist, in dem die Verkohlungstemperatur des Holzes liegt, die Verkohlung, ohne einer fremden Heizkraft zu bedürfen, von selbst vor sich geht. Die aus diesem Prozesse zur Erhaltung gelangende Wärmeintensität besitzt die Energie zur Erhaltung desselben. Zum Einleiten der Verstohlung bedarf es ziemlich hoher Temperaturen; je nach der im Meiler befindlichen Holzart und nach dem Holzsortismente erreicht dieselbe 315 bis 420°C. Ist aber die Selbstverkohlung eingetreten, dann geht sie unter bedeutend niederem Hißegrade — 240 bis 280°C an der Verkohlungszone gemessen — vor sich. Daraus folgt:

Die Holzverschlung in Meilern ist ein zufolge beschränkten Luftzutrittes gedämpftes Brennen, welches das Schwinden des Holzvolumens auf das Volumen der Holzkohle mit sich bringt, ohne daß nach erfolgtem Eintritte der Verkohlung ein Substanzverlust zufolge wirklicher Verbrennung damit verbunden wäre. Es ist ein Oxydationsprozes ohne Lichteffett, den man am treffendsten mit dem deutschen

Ausdrucke »Schwelen e bezeichnet.

Schwaches Kohlholz bedarf zu seiner Verkohlung eines

geringeren higegrabes als ftartes gleicher holzart.

Derjenige Hitzegrad, ben sich bas im Meiler befindliche Kohlholz unter Zusluß ber richtigen Luftmenge aus fich felbst erzeugt, ist bem Verlaufe des Prozesses am zu= träglichsten.

Ein dem Auge sichtbares Brennen, ein Feuer oder Glühen ist bei dem eine unvollsommene Berbrennung darsstellenden Prozesse der Holzverkohlung nicht konstatierbar. Ersteres dient nur zur Einleitung des Prozesses, infolge der stattsindenden direkten Anfeuerung; es darf aber nur bis zum Beginne der eigentlichen Verkohlung andauern.

Die bisherigen Benennungen bei der Holzverkohlung in Meilern als: »Feuer«, »Brennen«, »Glühen«, sowie Angaben, daß nach dem Garkohlen des Meilers in demselben eine glühende Masse stehe, welche der Abkühlung zur Kohle bedürfe, wären in Hinkunft zu vermeiden und dafür
»Kohlen«, »Verkohlung« und »Kohlgang«, für »Verkohlungstemperatur« aber »Schwelhiße« zu gebrauchen.

a) Sehr gut kohlende Holze sind: Zerreiche, Birke, Trauben- und Stieleiche, Weißbuche, Kotbuche, Esche, Ahorn, Ulme. b) Bei schwererem Kohlgange eine hohe Ausbringung an Kohle ergaben: Fichte, Tanne, Weißkiefer, Schwarzkiefer. c) Einen trägen Kohlgang bei geringer Ausbringung zeigen: Weiße Weide, Salweide, Schwarzpappel, Aspe, Linde.

Einen je höheren absoluten Heizeffett eine Holzart besitht, desto höher liegt ihre Verkohlungstemperatur. Holzarten, die einen hohen absoluten Heizeffett besitzen, können sich die Schwelhitze nicht so leicht erzeugen wie jene mit einem höheren spezisischen Wärmeeffett, daher zählen erstere zu den schwer kohlenden Hölzern.

Sollen Holzarten, die einen verschiedenen Wärmeeffekt ausweisen, in einem Meiler verkohlt werden, dann sind die jenigen Holzarten, welche einen geringeren spezisischen Wärmeeffekt besitzen, ihrer höher liegenden Verkohlungstemperatur in den stehenden Meilern in jener Stätte einzuseten, welche während des ganzen Verlaufes des Verkohlungsprozesses den höchsten Hitzegrad ausweist. Dies ist die Grundlage.

#### Das Teerichwelen.

In einigen Ländern, namentlich in Wolhynien und Podolien, im Departement des Landes von Frankreich und überhaupt an Orten, an welchen vorzugsweise harzreiche Nadelhölzer häufig zur Verkohlung gelangen, hat man den Meilern eine solche Einrichtung gegeben, daß man wenigstens einen Teil der flüchtigen Produkte gewinnt. Weil die Teerprodukte minder flüchtig sind, als die Bestandteile des Holzessigs, erhält man sie in überwiegender Menge, und zwar gemengt mit Terpentinöl, Harz und seinen Zersehungsprodukten. Dieser durch »Schwelen« gewonnene Teer wird dann noch des weiteren verarbeitet.

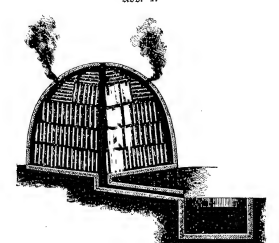
In Rußland, wo in waldreichen Gegenden das Holz und auch die Kohlen einen so geringen Wert haben, daß die Verfrachtung oft nicht lohnend ist, bildet der beim Schwelen gewonnene Teer das Hauptprodukt; im Departement des Landes, wo hauptsächlich das sehr harzreiche Holz der Seeftrandkiefer (Pinus maritima) verkohlt wird, gewinnt man sehr harz- und terpentinölreichen Teer als wertvolles Nebenprodukt. Wie auch das gegenseitige Wertverhältnis zwischen Kohle und Teer stehen möge, ist vom ökonomischen Standpunkte das Teerschwelen dem einsachen Kohlenbrennen vorzuziehen, weil man bei ungeänderter Kohlenausbeute noch eine bestimmte Quantität von Teer zu gewinnen imstande ist.

Die Einrichtungen, beren man sich zum Teerschwesen bedient, sind meist sehr unvollkommen. Abb. 4 zeigt die Darstellung eines in den Landes im Gebrauche stehenden Schwesmeilers. Der Meiler wird als Halbkugel auf einer gemauerten Sohle hergestellt, welche die Form eines mit der Spite nach unten gekehrten stumpfen Kegels besitzt, an dessen tiesster Stelle ein Kost angebracht ist, der einen schwach geneigten Kanal bedeckt. Dieser steht mit einer ausgemauerten Grube oder Kufe in Verbindung, deren oberer Kand etwas tieser liegen muß als die Basis des Meilers, damit die

Müffigkeit in bem Ranale nicht bis zu bem Roste empor-

fteigen tann.

Wenn der Meiler in gewöhnlicher Weise von oben her in Brand gesetzt ist, wird durch die sich auch nach unten verbreitende Wärme das Holz so stark erhitzt, daß das in ihm enthaltene Harz ausgeschmolzen wird und nach unten sinkt; je langsamer man den Meiler brennen läßt, eine desto

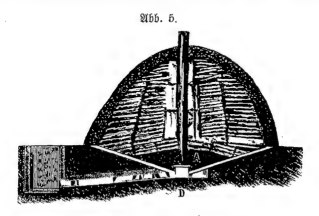


2166. 4.

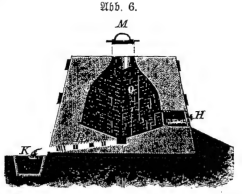
größere Menge von Harz wird unzerset in den Teer übergeben.

Abb. 5 stellt einen Schwelmeiler dar, welcher sich von Abb. 4 eigentlich nur dadurch unterscheibet, daß die konische Basis des Meilers im Mittelpunkte mit einem aus Sußeisen gefertigten Einsate verbunden ist, welcher bei A mit einem rostförmigen Gitter bedeckt ist und unten in den Kanal D mündet, welcher den Teer nach dem Behälter Cabführt. In C ist eine Marke angebracht, welche anzeigt,

wann der Spiegel der Flüssigkeit in O so hoch gestiegen ist, daß er mit A in gleicher Höhe steht; man schöpft dann eine entsprechende Menge von Teer aus dem Behälter



C aus, um einen großen Teil des Kanales D wieder zu entleeren.



Neben den Schwelmeilern wendet man in den Landes auch Schwelbfen an, welche »Pegliers« genannt werden und in ihrer Einrichtung eine gewisse Ahnlichkeit mit den Feldtalfofen befigen. Der Peglier befteht aus einem Mauerwerte. Abb. 6. welches im Innern aus gebrannten Riegeln hergestellt ift, während der außere Teil aus ungebrannten Riegeln bestehen kann und durch Gifenschließen gusammengehalten wird. Der Bertohlungsraum O hat die Form einer Glocke, ihr Boden ift nach dem Mittelpunkte bin geneigt und steht mit der Teergrube K durch einen Rangl R in Berhinbuna. Die fest verichliegbare Seitentur H bient gum Ausgieben der Rohlen. Das zu schwelende Holz wird in Gestalt non furgen (30 cm langen) und flein gespaltenen Rlöten halbmesserförmig auf die Bafis des Dfens gelegt und ber aange Ofen bamit angefüllt. Die Entzündung bes Holzes erfolgt von oben ber burch Aufwerfen brennender Spane und der Bang der von oben nach unten fortschreitenden Berbrennung eines Teiles des Holzes und der trockenen Destillation wird durch Auflegen des gußeifernen Deckels M geregelt.

Bei Verminderung der Teerschwelösen erhält man immer nur einen gewissen Bruchteil des überhaupt zu gewinnenden Teeres nehst ganz geringen Mengen von Holzessig, welcher auf dem Teer schwimmt; ein Peglier, welcher im Mittel 10 m Holz im Gewichte von 4000 kg faßt, erzgibt 759 kg Kohle und 440 kg Teer (durch Destillation in geschlossen Gesäßen wäre aus diesem Holzquantum zirka

920 kg Rohle und 840 kg Teer zu gewinnen).

Als Hauptmaterial zum Teerschwesen dienen vorzugsweise sehr harzreiche Hölzer und namentlich ihre Wurzelstöcke liesern reiche Ausbeute an Teer, welcher seinerseits wieder durch Destillation zu Kienöl verarbeitet wird. Dann erhält man auch eine kleine Menge von Essigsäure, welche bei der trockenen Destillation entstand und dem Teer beigemengt war.

Beim Teerschwelen nach dem eben beschriebenen rohen Verfahren erhält man bei der Destillation des Teeres immer nur ein Terpentinöl von unangenehmen emphreumatischen Geruche, welcher sich auch durch wiederholte Destillation des Kienöles nicht beseitigen läßt weshalb das Öl nur einen geringen Handelswert besitzt. Um daher ein Öl zu erzielen, welches frei von dem emphreumatischen Geruche ist, werden jetzt ebenfalls geschlossene Apparate angewendet, welche später beschrieben werden sollen.

#### VII.

# Die Darstellung von Kohle, Holzestig und Teer in geschlossenen Gefäßen.

Die Kenntnis, daß beim Erhitzen von Holz unter Luftabschluß flüchtige Produkte entwickelt werden, ist selbstverständlich ebenso alt, als die Kunst des Kohlebrennens, und
man scheint auch in sehr früher Zeit schon Versuche gemacht
zu haben, diese Produkte aufzusangen. Besonders leicht gelang dies mit den pechartigen Körpern, welche beim Verkohlen von sehr harzreichen Hölzern entstehen, und schon
Plinius erwähnt, daß man sich dieses Peches zum Ver-

ftreichen ber Fugen an Schiffen bediente.

Die Kunst, die flüchtigen Produkte aufzusangen, ist jedoch jüngeren Datums und wir finden erst im 18. Jahr-hunderte nähere Angaben über die sogenannte »Holzsäure« oder das »Acidum pyrolignosum«. Man kannte die fäulniswidrigen Eigenschaften der Holzsäure und kam schon frühzeitig auf die Vermutung, daß die Holzsäure mit der Essigläure in Beziehung steht, auch gelang es Lowitz 1793 aus Holzsäure das Essigläurehydrat darzustellen. Es dauerte aber dis zum Beginne des 19. Jahrhunderts, ehe man mit Bestimmtheit sessenze Essigläure.

Die fabriksmäßige Darftellung von Holzessig wurde zuerst im Jahre 1799 von Lebon in Angriff genommen und seit dieser Zeit hat sich das Verfahren der Gewinnung des Holzessigs und Teeres neben Kohle über Europa aus-

gebreitet.

Es ist begreislich, daß die Fabrisationsmethode des Holzessigs im Laufe der Zeit sehr bedeutende Wandlungen durchmachen mußte. Anfangs suchte man durch passende Anderungen, welche man im Bau des Meilers vornahm, den Produkten der trockenen Destillation des Holzes nach einer gewissen Kichtung Ausweg zu verschaffen und sie wenigkens teilweise zu verdichten; so roh auch diese Art der Gewinnung der Destillationsprodukte ist, verdient sie doch in den Gegenden, welche sich durch großen Holzreichtum auszeichnen und in welchen viel Kohle gebrannt wird, angewendet zu werden, und zwar um so mehr, als die ganze Einrichtung leicht von einem Orte zum anderen geschafft werden kann, es somit bei ihrer Anwendung nicht notwendig ist, die Meiler immer an demselben Orte zu errichten.

Man suchte den Übelständen, welche der Fortleitung der Destillationsprodukte aus den Meilern anhaften, namentlich der Beseitigung einer zu starken Luftströmung, dadurch vorzubeugen, daß man den ganzen Meiler in eine passend hergerichtete Grube versenkte, in welche durch am Boden mündende Köhren Luft zugeführt wurde, während die Destillationsprodukte durch Köhren, welche im oberen Teile

der Grube angebracht maren, fortgeführt werden.

Ein weiterer Fortschritt lag in der Einführung der sogenannten Meiler. Dien, dei welchen das Holz ringsum von Mauerwert umschlossen ist. Diese Dien wurden namentslich dadurch sehr wesentlich verbessert, daß man sie so einsrichtete, daß die zur trockenen Destillation erforderliche Wärme nicht durch Verbrennen eines Teiles des Holzes im Ofen selbst geliefert, sondern von außen durch Andringung

besonderer Beizungen zugeführt wird.

Die Weiler Dien mit Heizung von außen bilbeten den Übergang zu den kleineren völlig geschlossenen Destillationsgefäßen (Retorten), welche in Berbindung mit zweckmäßig tonstruierten Kühlvorrichtungen die Gewinnung der Gesamtmenge aller Destillationsprodukte, sowie guter völlig außegebrannter Rohle gestatten, daher gegenwärtig überall angewendet werden. Die vollkommensten Apparate dieser Art

sind jene, deren Sinrichtung es gestattet, die Temperatur, bei welcher die trockene Destillation vor sich gehen soll, mit der größten Genauigkeit zu regeln und infolgedessen auch Kohle von ganz bestimmter Beschaffenheit, um die größte Menge

von Holzessig und Teer, darzuftellen.

Es kann kein Zweisel darüber bestehen, daß nur Apparate der letztangesührten Art jene sind, welche allgemein angewendet zu werden verdienten, weil ihnen mit Bezug auf Menge und Qualität der erzielten Produkte die größte Leistungsfähigkeit zukommt. In der Praxis können aber auch Fälle eintreten, welche die Anschaffung solcher Apparate nicht gestatten, trothem aber die Gewinnung der Destilslationsprodukte — wenn auch nur eines Teiles derselben — sehr wünschenswert erscheinen lassen, man wird sich in diesem Falle mit einem einsacheren Apparate begnügen können.

Dies gilt namentlich für jene Fälle, in denen die Gewinnung von Holzkohle die Hauptsache, die Darstellung der flüchtigen Destillationsprodukte aber Nebensache ist; ferner auch dann, wenn man neben Kuhle nur noch Teer oder rohen Holzessig oder auch beide Produkte darzustellen beab-

sichtigt.

Wenn es sich um die Errichtung einer stabilen Fabrik zum Zwecke der Verwertung des Holzes auf thermochemischem Wege handelt, einer Fabrik, in welcher hauptsächlich reine Essigsäure und Holzgest, eventuell auch die Teerprodukte (Teerble und Kreosot) dargestellt werden sollen, wird man selbstverständlich Apparate zu wählen haben, deren Einrichtung so vollkommen als möglich ist und welche nebst der Gewinnung aller bei gewöhnlicher Temperatur tropsbar stüssigen Produkte auch die Verwertung der großen Gasmengen gestatten, die bei der trockenen Destillation des Holzes auftreten.

Te nach dem Zwecke, welchen man bei der trockenen Destillation des Holzes versolgt, können also die Borrichstungen zur Gewinnung der Destillationsprodukte sehr verschiedene Beschaffenheit haben; einige in passenber Weise angebrachte Röhren und Fässer sind die einfachsten hierher

gehörigen Apparate, die Retorten mit genau zu regulierender Temperatur die kompliziertesten, volkfommensten, aber auch zugleich die koftspieligsten.

Es hängt, wie erwähnt, ganz von den örtlichen Umständen ab, welche Apparate man anzuwenden hat und welche Produkte dargestellt werden sollen. Weil der Wert eines Produktes in dem Maße steigt, in welchem man Arbeit auf die Herstellung desselben verwendet, wird ein Fabrikant, welcher neben reiner Essigläure und Holzgeist auch andere Produkte darstellt, den größten Gewinn aus dem Holze ziehen; es ist aber zur Erreichung dieses Zweckes auch die Errichtung einer Fabrik mit allen für diesen Zweck erforderslichen Apparaten notwendig.

Manchem Forstbesitzer ist es aber nicht darum zu tun, reine Produkte in einer besonderen Fabrik herzustellen, sons dern er wünscht es unter Auswand einer geringen Summe zu ermöglichen, aus seinem Holze neben Kohle noch Holzessig, eventuell Teer zu gewinnen, um durch den Verkauf dieser Rohprodukte einen höheren Ertrag aus seinem Holze zu ziehen, als durch das Verkohlen allein zu erreichen wäre.

In diesem Falle wird sich somit das Prinzip der Arbeitsteilung, eventuell der Vergesellschaftung empfehlen, und zwar in der Weise, daß die Waldbesitzer in ihren Forsten Kohle nehst Holzessig und Teer darstellen und diese Produkte verkausen, oder sie, was mehr zu empfehlen ist, in einer auf gemeinschaftliche Kosten errichteten Fabrik weiter verarbeiten.

Manchem Leser dieser Zeilen wird sich die Frage aufsträngen, ob es denn überhaupt möglich sei, große Mengen von Holz dadurch zu verwerten, daß man sie zur Fabristation der Produkte der trockenen Destillation verwendet? Diese Frage kann aber unbedingt bejaht werden, weil es die in sast allen Staaten eingeführte, schon gegenwärtig sehr hohe und noch sortwährend zunehmende Besteuerung der Landwirtschaft und der Alkoholproduktion mit sich bringt, daß die Essigsäure ununterbrochen im Preise steigt.

Wir kennen nämlich nur zwei Verfahren, nach welchen sich Essignare im großen darstellen läßt: jenes, wobei sie aus dem Alkohol gewonnen wird, und die Fabrikation der Essigsäure aus Holz. Der Alkohol kann nur aus Produkten des Alderbaues dargestellt werden, die Rohmaterialien, welche in Vetracht kommen, sind Getreide, Kartoffel, eventuell Weintrauben und gewisse Obstarten, namentlich Üpfel. Aus Wein, Äpfelwein, eventuell aus Bier wird nur in Ausnahmsfällen Essig dargestellt, nämlich dann, wenn die genannten Getränke durch das Eintreten der Essiggärung ungenießbar geworden sind, so daß als eigentliche Urquellen der Essigsäure das Getreide und die Kartoffel verbleiben.

Wenn man die große Summe von Arbeit erwägt, welche notwendig ist, um die genannten Bodenprodukte zu erhalten, aus ihnen Alkohol und aus diesem Essigläure zu erzielen, so ist es begreislich, daß der Preis dieser Essigläure rotwendigerweise weit höher sein muß, als jener der Essigs-zünre, welche man binnen kurzer Zeit aus dem Holze gervoinnen kann. Dazu kommt aber noch ein anderer, sehr beachtenswerter Umstand:

Der Essig, welchen man aus Alfohol gewinnt, ist nie rein, das heißt er besteht nicht allein aus Essigsäurehydrat und Wasser, sondern er enthält stets eine ziemlich bedeutende Menge fremder Stoffe in Lösung und ist überdies sehr arm an Essigure. Um Essigsäure aus Alkoholessig rein und in Hocktonzentriertem Zustande zu erhalten, muß man mit dem Essig fast genau dieselben chemischen Manipulationen aussühren, welche man mit dem Holzessig vornehmen muß, um daraus reine konzentrierte Essigsäure darzustellen; die Sestehungskosten dieser Essigsäure wären aber sehr bedeutend.

Die reine, konzentrierte Essigsäure wird aber gegenwärtig in sehr großem Maßstabe in der chemischen Industrie verwendet und findet auch immer mehr und mehr Anwendung zur Darstellung von Speiseessig, weil sich die reine, aus Holz dargestellte Essigsäure in nichts von der reinen, aus Alkohol dargestellten Essigsäure unterscheidet. Dem aus Allohol gewonnenen Essig gegenüber bietet die aus Holz dargestellte konzentrierte Essigsäure noch den bedeutenden Vorteil der leichteren Transportsähigkeit und volltommenen Haltbarkeit; im gewöhnlichen Speisessig sind 3 bis 8% Essigsäurehydrat enthalten, man hat sonach 92 bis 97% wertloser Körper in dem Essig zu versenden und er ist auch der Gesahr des Verderbens ausgesetzt; die konzentrierte Essigsäure, wie man sie aus Holz gewinnen kann, enthält 80 bis 85% Essigsäurehhdrat, somit nur 15 bis 20% Wasser, welches mit der Säure transportiert werden muß.

Diese Verhältnisse bringen es mit sich, daß die konzentrierte Essigsaure immer mehr zur Anfertigung von Speiseessig verwendet wird, den man einfach dadurch erhält, daß man die konzentrierte Saure mit dem erforderlichen Quantum

reinen Waffers verdünnt, farbt und aromatifiert.

Der Holzessig läßt fich aber auch noch in anderer Weise verwerten, als blos zur Gewinnung von reiner Gifigfaure. Er ift infolge seines Gehaltes an antiseptisch wirkenden Teerproduften ein fo ausgezeichnetes Ronfervierungsmittel für Bolg, daß es felbst unter den ungunftigften Berbaltniffen burch fehr lange Zeit frei von Faulnis bleibt. Bahnichwellen, Telegraphenpfähle, Holzprismen, welche zur Berftellung von jogenanntem geräuschlosen Pflafter (Stockelpflafter) bienen, usw. erlangen durch bas Impragnieren mit Holzessig außerordentliche Dauerhaftigfeit und das Impragnierverfahren unter Unwendung von Solzeffig ift entichieden billiger als die meisten Verfahren, bei welchen andere Körper zur Imprägnierung verwendet werden. Mit Rudficht auf die außerordentlich großen Mengen von Solz. welche allfährlich nur zur Anfertigung von Bahnschwellen verwendet werden, wird es einem Kabritanten, welcher fich mit diesem Begenstande befaßt, leicht fein, fehr bedeutende Quantitäten von Holzessig zu verwerten.

In jenen Fällen, in welchen es sich nur um die Gewinnung von Essischer, Holzgeist und Teer handelt, kann man mit sehr gunftigen Ausbeute-Ergebnissen, Holzabfälle aller Art, z. B. Späne aus Sägewerken, ausgelaugte Farbholzspäne, gebrauchte Gerberlohe, Eichenschälholz verarbeiten. Die Kohle, welche man aus diesen Materialien erhält, muß der Kleinheit der Stücke wegen auf besonders konstruierten Maschinen zu Ziegeln, sogenannten Brikettes, geformt werden, wenn sie als Brennmaterial verwendet werden soll.

Im Laufe der Jahre haben sich verschiedene Ofenshsteme zum Zwecke der trockenen Destillation des Holzes entwickelt, deren wichtigste Vertreter wir nun besprechen wollen. Eine Übersicht über die gegenwärtig überhaupt in Betracht kommenden Systeme gibt die Zusammenstellung auf S. 120 und 121 nach M. Klar, die wir seinem trefslichen Handbuche »Technologie der Holzverkohlung., Berlin 1910, S. 112, entnehmen.

Ehe wir jedoch zur Besprechung der modernen Apparate übergehen, seien zunächst die Vorschläge zur Gewinnung der Nebenprodukte bei der Meilerverkohlung und die Verkohlungsgruben erörtert, wenn sie auch heute fast nur mehr geschichtliches Interesse besitzen.

# Die gededten Meiler.

Foucand empfahl seinerzeit, die Meiler in einen Apparat, welcher genügend geschlossen ist, um die Dämpse, die sich während der trockenen Destillation aus dem Holze entwickeln, in bestimmter Richtung abzuleiten, umzuwandeln.

Dies foll in folgender Weise gefchehen:

Der Meiler wird aus den Holzklötzen auf gewöhnliche Art in Form eines abgestutzten Kegels errichtet und dann mit Schirmen umgeben, welche die Gestalt von Vierecken haben, die sich nach oben hin so verschmälern, daß eine entsprechende Anzahl solcher Schirme zusammen die Mantelssläde des Kegels umschließt. Die Schirme sind aus Holzerahmen angesertigt und mit einem starken Flechtwerk aus Weidenruten versehen, welches an der Unterseite, zum Schutze gegen das Verdrennen, dick mit Lehm beschlagen ist. Wenn die Mantelsläche des Meilerkegels mit solchen

Schirmen umgeben ist, diese durch entsprechend angebrachte Ofen und Bolzen aus Eisen verbunden, und die zwischen den Rahmen vorhandenen Fugen mit Lehm verstrichen sind, wird die obere Fläche des Regelstutzes mit starken Bohlen belegt, in welchen zwei Öffnungen angebracht sind, deren eine mittels einer Falltüre verschließbar ist, während in die zweite ein Rohr eingesetzt ist, welches zum Abzug der Dämpse dient. (Abb. 7.)

Dieses Rohr ist zweimal rechtwinkelig gebogen und steht mit dem Deckel eines Fasses ober einer Kufe in Verbindung, worin sich ein Teil der Teer= und Holzessischämpfe ver= dichtet; ein zweites Rohr sührt von diesem Deckel nach einem zweiten Verdichtungsgefäße usw. Einige nach Belieben verschließbare Offnungen am Fuße des Meilers dienen da=



zu, die zur langsamen teilweisen Verbrennung des Holzes (Verkohlung) erforderliche Luftmasse eintreten zu lassen. Sobald der Meiler in Brand gesteckt ist, läßt man die durch die obere Öffnung zuerst sich entwickelnden Wasserdämpfe in die Luft entweichen und schließt sie erst, wenn der em-

pyreumatische Geruch der Dämpfe anzeigt, daß nunmehr schon Produkte der trockenen Destillation entstehen, worauf dann die Dämpfe ihren Ausweg durch die Röhren nehmen und sich in den Fässern zu Teer und Holzessig verdichten sollen.

In der Form, wie der Apparat soeben beschrieben wurde, ist er in der Praxis nicht verwendbar, denn unmittelbar, nachdem die Öffnung an der oberen Fläche des Meilers geschlossen ist, werden die Dämpfe welche sich aus dem Holze

entwickeln, ihren Ausweg nach allen Seiten hin zu nehmen trachten und bann werden durch jene Öffnung, durch welche Luft in den Meiler treten soll, Dampfströme herausgedrückt werden. Da bei einmal begonnener trockener Destillation größerer Holzmassen die Entwicklung der Dämpfe sehr mächtig ist, so wird infolge der nach außen drückenden Dämpfe das Feuer in dem Meiler erlöschen, ja es wird sogar der Fall eintreten können, daß die Dämpfe so stark entwickelt werden, daß die Schirme und die unter ihnen liegende Schicht von Kohlenklein weggedrängt werden und das erhigte Holz, welches dann unmittelbar mit Lust in Berührung kommt, sich entzündet, so daß der ganze vormalige Meiler nunmehr ein brennender Holzhausen ist.

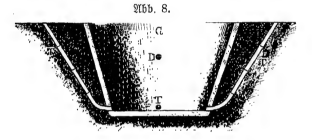
Um die Dämpfe, welche sich aus dem Holze entwickeln, tatsächlich in die Gefäße zu leiten und so vollständig als möglich darin zu verdichten, wäre es unbedingt notwendig, an diesem Apparate eine Einrichtung anzubringen, welche bewirkt, daß die Dämpfe durch das Kohr angesaugt werden, so lange dies erforderlich ist und in Wirklichkeit die trockene Destillation des Meilers in der Weise erfolgt, daß von unten durch die vorerwähnten Öffnungen stets Luft eindringt, die Verkohlung bewirkt und dann als Strom von Sticksoff und Kohlensäure, beladen mit den dampsförmigen Produkten der trockenen Destillation, durch die Köhren abzieht.

Da aus einem Meiler eine sehr große Menge von Dämpsen entweicht, so müssen notwendigerweise die Köhren und Verdichtungsgefäße bald so heiß werden, daß die flüchtigeren Destillationsprodukte, und diese sind gerade die wertvollsten (Essigsäure und Holzgeist), nicht mehr verdichtet werden und sich in den Gefäßen nur Teer abscheidet. Man könnte diesem Übelstande nur dadurch entgegenwirken, daß man an Stelle einer größeren Anzahl von Fässern bloß ein Sammelgefäß verwendet, in welches die Dämpse nur gelangen können, nachdem sie irgend einen einfachen Kühlapparat, 3. B. ein schlangensörmiges, von kaltem Wasser umgebenes Rohr, durchlaufen haben.

Diese Vorschläge besitzen heute nur mehr geschichtliches Interesse.

# Die Bertohlungsgruben.

Man kann sich die Anlage einer Verkohlungsgrube in sehr einfacher Weise badurch vorstellen, daß man sich einen kegelförmigen Meiler umgekehrt und in die Erde versenkt denkt. In Abb. 8 ist die Einrichtung einer Kohlengrube versbesserter Konstruktion angegeben. Sie besteht aus einer nach unten konisch zulaufenden Grube G, deren Wandung sehr zweckmäßig mit einer etwa 20 cm dicken Lehmschicht ausgekleidet ist. An der Basis dieser Gruben münden vier



ober sechs Tonröhren T, welche bis zur Erdoberfläche emporsteigen und dort durch Tonplatten ganz oder teilweise geschlossen und dort durch Tonplatten ganz oder teilweise geschlossen werden können. Sin etwa 1 bis  $1^{1/2}m$  unter dem oberen Kande der Grube angebrachtes Kohr D führt die Dämpse der Destillationsprodukte nach den Verdichtungsgefäßen, welche mit einer Vorrichtung zum Ansaugen der Destillationsprodukte verbunden sind. Wenn man den Meiler in der Grube in gewöhnlicher Weise aufgebaut hat, wirst man durch die Offnungen der Köhre T glühende Kohlen ein und veranlaßt durch die Ventilationsporrichtung einen schwachen Luftzug, welcher seinen Weg durch die Tonröhren nach unten und durch den Meiler nach auswärts nehmen muß. Damit der Inhalt der Verskohlungsgrube, welche nur mit Kohlenksein bebeckt zu sein

braucht, nicht etwa durch Regen beschädigt werde, ist es zwecknäßig, über der Grube ein ganz einfaches Dach zu errichten.

Man kann, ähnlich wie bei den gedeckten Weilern, eine Anzahl solcher Berkohlungsgruben in einem Kreise anlegen, dessen Mittelpunkt ein Bentilationsapparat einnimmt, und dann den Gang der Arbeit so einrichten, daß z. B. bei einer Anzahl von sechs Gruben die Berkohlung in der Grube 1 eben beginnt, während aus der anstoßenden Grube 6 die erkalteten Kohlen weggeschafft werden; man erhält auf diese Weise einen ununterbrochenen Betrieb.

Acht Verkohlungsgruben, oben mit einem Durchmeffer von 3·14m, unten von 2·80m und 2·80m Tiefe, bei einer Verkohlungsdauer von 60 bis 80 Stunden und einer zum Abkühlen erforderlichen Zeit von 70 bis 80 Stunden ergaben bei Bedienung durch fünf Arbeiter im Laufe eines Jahres

folgende Ausbeute:

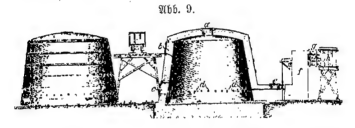
Der Holzeisig ergab pro Faß 13 bis 14 kg farblose Essigläure von 8° Bé.

### Die Meileröfen.

Wenn es sich darum handelt, die Vertohlung des Holzes durch lange Zeit an einem und demselben Orte auszuführen, so eignen sich Vorrichtungen so primitiver Art, wie wir sie in den gedeckten Meilern und den Verkohlungsgruben kennen gelernt haben, nicht und man wendet dann fester gebaute, wenn auch etwas kostspieligere Vorrichtungen an. Wenn man z. B. ein kreisrundes Mauerwerk herstellt, in welchem man in gewöhnlicher Weise einen Meiler aufbaut und diesen mit Kohlenklein bedeckt, so erhält man eine Art von stabilem gedeckten Meiler, der nach dem Ausziehen der fertigen Kohle wieder neuerdings mit Holz beschickt wird. Setzt man auf dieses zylindersörmige Mauerwerk ein Gewölbe auf, welches

nur zwei Öffnungen besitzt, von welchen die eine verschließbare zum Eintragen des Holzes dient, während in die zweite das Abzugrohr für die Dämpfe eingesetzt ist, so gelangt man zu dem Prinzipe der Meilerösen. Bei der ältesten Form dieser Ösen wird die zur Destillation nötige Wärme durch Verbrennen eines Teiles der Charge im Osen selbst erzeugt.

Den Typus dieser Öfen veranschaulicht Abb. 9, es ist dies der sogenannte amerikanische »Kiln«. Er besteht nach Klar, Technologie der Holzverkohlung, aus einem gemauerten Hohlkörper von Bienenkorbform, der oben eine mit Leim zu dichtende Verschlußplatte a trägt, die nach dem Anzünden aufgelegt wird. Darunter befindet sich die Holzeinwurfsöffnung b und in der Höhe der Ofensohle die Holzeinwurfsöffnung b und in der Höhe der Ofensohle die Holze



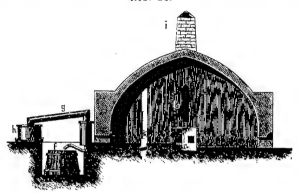
entleerungstüre c. b und c sind aus Eisenblech versertigt, werden mit Bügeln aus Flacheisen gegen das Mauerwerk gedrückt und mit Lehm abgedichtet. Die Luft tritt durch die rings um den Osen angeordneten Öffnungen d ein, die nach Bedarf geöffnet oder geschlossen werden können. Der Abzug für die Gase und Dämpfe geht dom tiessten Punkte des Osens ab, er ist mit dem Schieder f und der Klappe o versehen und mündet in den Gassammelkanal h. Der Fassungsraum dieser Ösen schwankt nach Klar zwischen 180 und 325  $m^3$ .

# Der Schwarzsche Ofen.

Der von Schwarz konftruierte Ofen ist ebenfalls ein Meilerofen und beruht auf bem Prinzipe, daß die heißen,

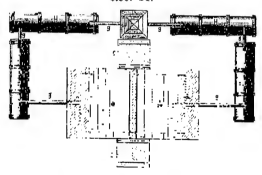
von besonderen Feuerungen gelieferten Gase das in einem geschlossen Raume aufgeschichtete Holz durchziehen müssen

App. 10.



und so weit erwärmen, daß die trockene Destillation vor sich geht. Abb. 10, 11 und 12 stellen die Konstruktion

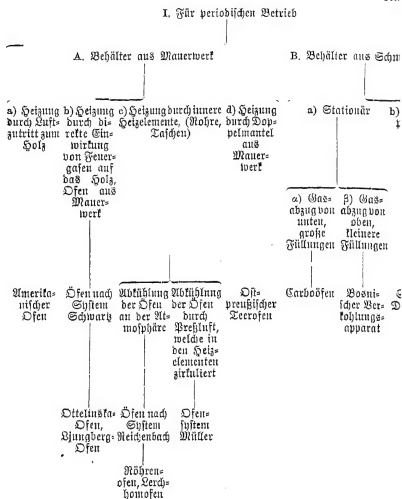
2166. 11.



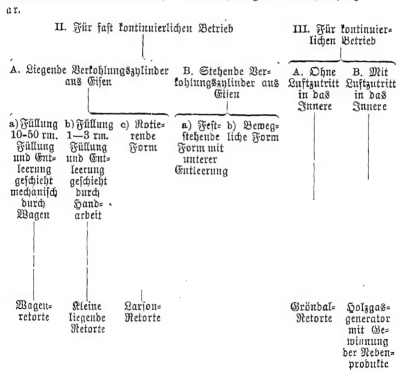
dieses Dsens dar, und zwar Abb. 10 im Querdurchschnitte, Abb. 11 im Grundrisse und Abb. 12 im Durchschnitt nach c.c. Der gewölbte Verkohlungsraum A ist mit Öff=

# Busammenstellung der zurzeit in praktischem Betrieb be

Ita

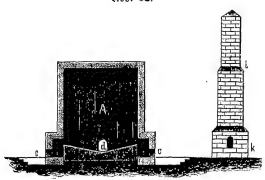


# m Berfohlungsapparate zur Berfohlung von Scheitholz.



nungen b versehen, durch welche das Holz eingetragen und die Kohlen ausgezogen werden; c.c. sind vier zu zweien nebeneinander liegende Feuerstellen. Die Destillationsprobukte und Feuergase entweichen durch die Öffnungen d und die Köhren g. Sin Ast der letzteren geht nach abwärts, ift knieförmig gebogen und taucht in einen Kübel f, in welchem sich der hochsiedende Teer ansammelt, der sich schon bei geringer Abkühlung verdichtet, weil die Mündung dieses Kohres durch Teer abgeschlossen ist, kann durch dasselbe keine Luft in den Verkohlungsraum treten. Der abs





steigende Ast von g führt die Dämpfe und Gase in weite aus Holz angesertigte Köhren, in welchen sich Holzessig und die flüchtigeren Teerprodukte verdichten; die Gase selbst ent-weichen durch die Köhren s nach dem Schornsteine i. An diesem ist bei k eine Feuerstelle angebracht, in welcher beständig Feuer unterhalten wird, was einen lebhaften Lustzug in dem Schlote bewirkt.

Dieser Osen funktioniert folgendermaßen: Die von den Feuerungen c a abgehenden Gase durchstreichen das Holz, bewirken die trockene Destillation, gelangen mit den Dämpsen nach H, wo sich die Destillationsprodukte verbichten und die Gase durch den Schornstein entweichen.

Am Beginne der Destillation entweicht aus dem Schornsteine dichter schwarzer Rauch, am Ende der Operation aber nur mehr leichte bläuliche Dämpse, ähnlich wie aus einem sast ganz ausgebrannten Meiler. Es werden sodann sämtliche Öffnungen am Ofen und Schornsteine wohl verschlossen und die Kohlen entweder durch allmähliches Einsprizen von Wasser oder durch Stehenlassen des Ofens

abgefühlt.

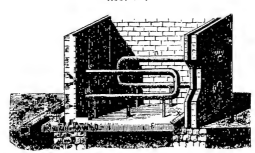
Beim Betriebe eines solchen Dsens muß ununtersbrochen darauf geachtet werden, daß die Feuerungen ganz mit brennendem Holze angefüllt sind, und daß der Luftzug im Schornsteine nicht zu mächtig wird. Tritt nebst den Gasen, welche aus der Feuerung in den Verkohlungsraum gelangen, auch freier Sauerstoff ein, so wird sich das Holz entzünden und auf diese Weise kann ein großer Teil dessselben völlig verbrannt werden; ist der Luftzug zu stark, so wird wohl die Hauptmenge der Destillationsprodukte unverdichtet durch den Schornstein entweichen und nur ein sehr kleiner Teil gewonnen.

## Reichenbachs Dfen.

Reichenbach, ein Chemiker, welcher sich sehr eingehend mit Untersuchungen über die trockene Destillation des Holzes beschäftigte, hat einen Berkohlungsosen konstruiert, welcher sich in gewissem Sinne den Meilerösen nähert. Der Osen, Abb. 13, enthält einen Kaum von quadratischer Form, dessen Umfassungsmauern doppelt sind; die innere Mauer ist aus seuersestem Materiale (Schamotte) angesertigt, die äußere besteht aus gewöhnlichem Ziegelbau; der Kaum zwischen beiden Mauern ist mit Sand ausgesüllt. Die doppelte Mauer hat den Zweck, die Ausstrahlung der Wärme zu verhüten. In dem Kaume besinden sich zwei Köhren n, welche großen Durchmesser (60 cm) haben und unten bei d und a mit einer, in der Abbildung nicht dargestellten Heizung in Verbindung stehen und bei r und m wieder nach außen münden.

Der von dem Mauerwerke eingeschlossene Raum wird mit Holz gefüllt und oben mit Erde, Rasen oder mit Eisenplatten bedeckt. Längs zweier Seitenwände des quasdratischen Raumes laufen Kanäle x, f, g, h, durch welche die Destillationsprodukte in das Rohr k, i gelangen, wo sich der größte Teil des Teeres verdichtet, während die flüchtigen Produkte in eine Kühlvorrichtung treten und in dieser verdichtet werden.

Abgesehen von gewissen Übelftänden, welche diesen und ähnlichen sehr einfach konstruierten Apparaten anhaften, ist der Reichenbachsche Ofen insoferne zweckmäßiger als die



Ярь. 13.

bisher beschriebenen Vorrichtungen, weil er schon mit besonderen Feuerungen versehen ist

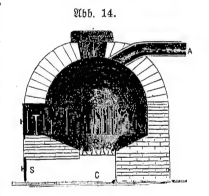
Da bei der Meilerverschlung ein Teil des Holzes, aus welchem der Meiler aufgebaut ist, verbrennen muß, um die zur Destillation des übrigen Holzes erforderliche Wärmemenge zu liesern, werden sich die Kosten der Darstellung der Kohlen nicht wesentlich erhöhen, wenn man dem Apparate eine solche Einrichtung gibt, daß das zu verkohlende Holz vollständig in einen Raum eingeschlossen ist, welcher durch Erhitzen von außen so start erwärmt wird, daß das Holz unter Hinterlassung von Kohle trocken destilliert wird.

#### Die ichwedischen Meileröfen.

In ähnlicher Weise wie die Verkohlungsgruben und der auf S. 124 beschriebene Reichenbachsche Ofen den Übergang von den offenen Meilern zu den Meileröfen bilben, sind diese wieder als Übergang zu den später zu beschreibenden Retorten anzusehen. Es ist eine sehr große Anzahl von Konstruktionen solcher Meileröfen bekannt geworden, eine der einsachsten ist in der Abb. 14 dargestellt.

Der Verkohlungsraum G ist gewölbt und besitzt oben eine Öffnung zum Eintragen des Holzes, welche, nachdem

das Gewölbe gefüllt ift. mittels eines ichmeren. mit Lehm gedichteten Deckels verschlossen wird: das Rohr A dient zur Abfuhr ber Destillationsprodutte; ber Boden bes Gewölbes ift tonisch und trägt in ber Mitte einen Roft R. unter bem sich ein Aschenfall C befindet, der burch einen fehr genau gearbeiteten Schieber S abgeschlossen fann. merben

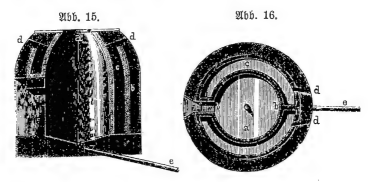


während des Verkohlens vermauerte Tür T dient zum Ausziehen der fertigen Kohlen und auch zum Eintragen eines Teiles des Holzes; sie wird sofort verschlossen, sobald man durch sie etwas glühende Kohlen eingebracht hat. Diese bewirken, daß sich ein Teil des Holzes entzündet, und man leitet die Verbrenung desselben durch passendes Verstellen des Schieders S in der Weise, daß sich die Dämpse mit einer gewissen Gleichmäßigkeit entwickeln. Nach einiger Zeit ist nicht nur die ganze in dem Osen besindliche Holzmasse tark erwärmt, sondern es sind auch schon die Wände des Ofens so stark erhigt, daß man durch Schließen des Schie-

bers S bie Berbrennung ganglich aufheben kann, mahrend die von dem Ofen abgegebene Barme hinreicht, um die

trodene Deftillation gang ju Ende ju führen.

Indem man die Konstruktion dieses Ofens in der Weise abänderte, daß an Stelle des Rostes R ein aus starkem Blech angefertigter und unten durch Eisenschienen gestützter Boden angebracht wurde, und diesen durch eine unter ihm angebrachte Heizung stark erwärmte, wandelte man den primitiven Meilerofen in einen solchen um, in welchem die Kohlung in einem völlig abgeschlossenen Gefäße verlief. Ösen dieser Art sind geschlossene Meileröfen zu nennen.



Sin Meilerofen etwas anderer Konstruktion, welcher, wie der vorhergehende, in Schweden verwendet wird, ist der in Abb. 15 im Querschnitte und in Abb. 16 im Grundrisse abgebildete. Der Verkohlungsraum ist zylindersförmig und geht nach oben in ein Gewölbe über, welches durch einen schweren Eisendeckel a abgeschlossen wird. Das Manerwert dieses Kanmes ist von einem zweiten b mantelartig umgeben, und zwischen beiden Manern in dem Raum c ezirkuliert das Feuer, welches an der d gegenüberliegenden Stelle angezündet wird; am oberen Teile des Ofens bei d sind Össungen vorhanden und die an diesen angebrachten Schieber dienen zur Regulierung des Feuers. Die aus dem

Holze entweichenden Destillationsprodukte sinden ihren Ausweg durch das am Boden des Verkohlungsraumes ange-

brachte Rohr e.

Beim Betriebe dieses Ofens heizt man so stark, daß die Innenwand ins Glühen gerät, hört mit dem Feuern auf, sobald aus dem Rohre o keine Dämpfe mehr entweichen, schließt die Schieber bei d und läßt den Ofen so lange stehen, die Kohlen so weit abgekühlt sind, daß man sie ausziehen kann, ohne ihre Entzündung besürchten zu müssen.

## Bertohlungsapparate aus Schmiebeeifen.

Im Gegensate zu den bisher besprochenen gemauerten Meileröfen sind die nun zu erörternden Vorrichtungen aus Schmiedeeisen angefertigt, hierher gehören die in dem Klarschen Schema unter Ba und b angeführten Tupen.

Der Carbo-Ofen (Abb. 17) besteht aus einem großen schmiedeeisernen Verkohlungsbehälter, der die Form eines stehenden Zylinders besitzt, er vermag 300 bis 400 m³ Holz zu sassen. Das Einstüllen des Holzes geschieht durch Einstüllössen, die sich in dem schmiedeeisernen Deckel des Beshälters vorsinden, die Destillationsprodukte treten durch das von der tiefsten Stelle des Bodens abzweigende Rohr aus. Seitlich ist ein Stutzen angebracht, der zur Entleerung des Zylinders dient.

Die Heizung erfolgt berart, daß die in einer besonberen Feuerungsanlage erzeugten Heizgase durch Feuerzüge geführt werden, die den schmiedeeisernen Zylinder in Form einer Spirale umgeben. Im unteren Teile ist der Zylinder durch Mauerwert gegen die unmittelbare Einwirkung der Feuergase geschützt, in den beiden oberen Dritteln bespülen

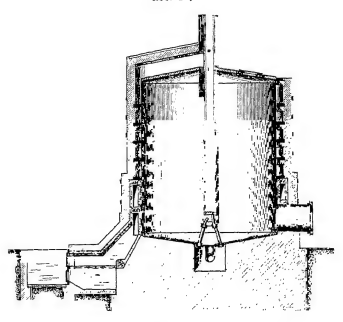
bagegen die Gase unmittelbar bas Gisenblech.

In der Mitte des Verkohlungszhlinders verläuft ein vertikales, unten geschlossenes, großes Heizrohr, das durch eine Scheidewand halbiert ist. Durch zwei in den unteren Teil mündende Rohre können sowohl die unkondensierbaren Gase wie die zu ihrer Verbrennung nötige Luft eintreten.

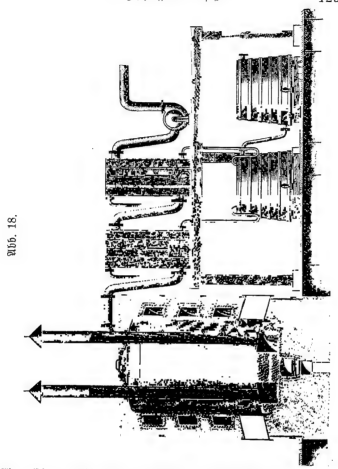
Auch die aus dem letzten Feuerzuge kommenden Rauchgase können durch dieses Heizrohr geleitet werden, worauf sie, gemengt mit den Verbrennungsprodukten der Holzgase nach dem Schornsteine entweichen.

Uhnlich biesen Carbo-Ofen sind die bosnischen Meileröfen, Abb. 18, gebaut. Auch hier sind schmiebe-





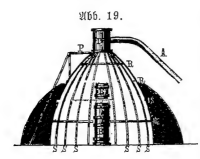
eiserne, etwa 50 m³ Holz fassende zylindrische Behälter vorhanden, die einerseits durch Erhitzung der Wandungen, anderseits durch Holzrohre, die den Verkohlungsraum durchziehen, geheizt werden. Der untere Boden ist nach innen gewöldt, wodurch die Entfernung der Holzkohle durch den seitlich angebrachten Stutzen erleichtert wird.



Eine Charge (Einsüllen, Destillation, Abfühlung und Ent-leerung) dauert nach Klar 5 bis 6 Tage.

Der Ofen von Dromart, Abb. 19, besteht aus einem Eisenreifen, der horizontal auf dem Boden liegt und 42 m Durchmesser besitzt; von diesem Reisen erheben sich Berich. Berwertung des Solzes. 8. Aust.

in gleichen Abständen voneinander 16 Eisenreifen S, welche so gekrümmt sind, daß sie das Gerippe einer Glocke bilden und oben an einem Kinge von 68 cm innerem Durchmesser, welcher aus Gußeisen angesertigt ift, zusammenlaufen. Zur größeren Festigkeit des Eisengerippes sind daran in der Höhe von 2 m und 3·5 m über dem Boden horizontale Eisenringe R angebracht. An diesen Ringen und zwischen den einzelnen aufsteigenden Eisenreisen werden Eisenbleche von entsprechender Größe aufgehängt, so daß das Eisengerippe ganz von einem Blechmantel bedeckt wird. Auf dem vorerwähnten Kinge sitt ein Rohr D von 1 m Höhe



und gleichem Durchmesser wie der Ring, welches durch einen Blechbeckel abgeschlossen werden kann. An den Blechplatten sind 5 cm breite Vorsprünge angebracht, welche es den Arbeitern möglich machen, zu allen Punkten der Slocke zu gelangen, ohne eine Leiter anwenden zu müssen; in jeder

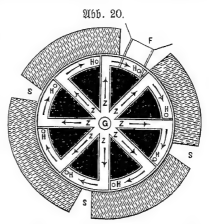
der drei durch die Horizontalreifen gebildeten Abteilungen des Gerüftes sind in den Blechplatten wohl verschließbare Türen E angebracht, die zum Eintragen des Holzes und Ausziehen der Kohlen dienen. Neben dem Apparate führt eine Leiter auf eine kleine Plattform P, welche in gleicher Höhe mit dem obersten King angebracht ist und dazu dient, es einem Arbeiter zu ermöglichen, den auf dem zylindrischen Aussiah liegenden Deckel nach Bedarf zu öffnen und zu schließen. Diese Vorrichtung ist nur erforderlich, wenn der Apparat bloß zur Darstellung von Kohlen verwendet werden soll; will man auch die flüchtigen Destillationsprodukte gewinnen, so ist der Aussach den geschlossen und dann führt seitwärts ein Kohr A ab, welches die Dämpse nach einem Kühlapparat leitet.

Den zweiten Hauptteil des Apparates bildet die Heizvorrichtung, Abb. 20. Sie besteht aus einer geräumigen Heizung F, welche tiefer als die Sohle des Meilers siegt
und von der ein Kanal aus feuersestem Material bis in
den Mittelpunkt des Meilers führt, wo er in einen oben
gewölbten zylindrischen Raum G endet, von welchem acht
Kanäle Z wie die Diagonalen eines Achteckes auslaufen
und 40 cm von dem tiefstliegenden Sisenring entsernt frei
münden oder bei den verbesserten Apparaten in acht Schorn-

steine H übergehen, welche die Feuergase der Heizung direkt ins

Freie führen.

11m die Abkühlung bes Apparates von außen zu verhüten, befleibet man ibn bis zu zwei Drittel feiner Bobe, ganz mit eventuell Schicht einer pon Stein ober von Rasen. in welcher nur Offnungen für die Türen und Sondieröffnungen



angebracht sind. Um die Dämpse der slüchtigen Produkte aus dem glockenförmigen Gefäße aufzusaugen, steht
der Kühlapparat in seinem unteren Teile mit einem Schornsteine in Verbindung. Die ganze Vorrichtung hat, wie aus
der vorstehenden Beschreibung erhellt, eine gewisse Uhnlichkeit
mit den Schwarzschen Meilerösen, wird aber in solcher
Größe angesertigt, daß darin 50 m³ Holz auf einmal verkohlt werden können.

In jenen Fällen, in welchen nicht auf die Möglichkeit, ben Apparat nach anderen Orten zu übertragen, großer Wert zu legen ist, steht dieser Apparat gegen jene, bei welchen die Verkohlung in gemauerten Räumen vorgenom-

men wird, an Brauchbarkeit zurück, weil diesem auch der wesentliche Vorteil zukommt, aus schlechteren Wärmeleitern zu bestehen und infolgedessen weniger Wärme durch Austrahlung abzugeben.

#### Die Retorten.

Die bisher besprochenen Vorrichtungen zur trockenen Destillation des Holzes sind so konstruiert, daß ein unsunterbrochener oder doch nur mit ganz kurzen Unterbrechungen durchsührbarer Betrieb ausgeschlossen ist. Immer muß, wenn eine Charge abdestilliert ist, der Ofen solange stehen bleiben, dis die Kohle genügend abgekühlt ist, um ausgezogen werden zu können. It dies geschehen, so wird der Osen neuerdings beschickt, angeheizt usw. Es ist klar, daß damit nicht nur ansehnliche Verluste an Zeit, sondern auch an Wärme verbunden sind und man war bestrebt, diesen Übelständen abzuhelsen. Dies geschah durch Anwendung der Retortenösen, die teils liegende, teils stehende Ketorten enthalten.

Wenn man Holz in Gefäßen erhigt, welche bis auf eine Öffnung zum Abzuge der Destillationsprodukte luftbicht geschlossen sind — solche Gefäße werden »Ketorten« genannt — und an die erwähnte Öffnung eine passend eingerichtete Kühlvorrichtung fügt, so erhält man einen Apparat, mit welchem man alle aus dem Holze entweichen den dampsförmigen Produkte gewinnen kann. Solche Apparate sind für die Zwecke der Geminnung von Holzessig

zwar die besten, boch auch die teuersten.

### a) Liegende Retorten.

Die Einrichtung eines Apparates zur Destillation des Holzes in liegenden Ketorten hat der Hauptsache nach die größte Ühnlichkeit mit jenen Apparaten, welcher man sich zur Gewinnung des Leuchtgases aus den Steinkohlen bedient. Der wesentliche Unterschied zwischen beiden Vorrichtungen liegt jedoch darin, daß die zur Destillation von

Holz bestimmten Retorten in Feuerungen liegen sollen, welche gestatten, die Wärme langsam und gleichmäßig zu steigern, während bei den Leuchtgaßapparaten eine rasche Steigerung der Wärme verlangt wird. Weil Ton ein schlechterer Wärme-leiter ist als Eisen, hat es den Anschein, als wenn tönerne Retorten die empfehlenswertesten wären, um in ihnen Holz der trockenen Destillation zu unterwersen. Solche Retorten haben aber den Nachteil, daß sie gebrechlich sind, und auch ziemlich leicht rissig werden. Durch unvorsichtiges Einwersen von Holzscheitern, sowie durch das Eindringen kalter Luft beim Ausziehen der Rohlen bilden sich in den Tonretorten sehr leicht Sprünge, welche sich nur in sehr ungenügender Weise durch Verstreichen mit Ton ausbessern lassen und immer größer werden, wodurch die Retorte alsbald ganz unsbrauchbar wird.

Man wendete aus den angegebenen Gründen wohl nur in Ausnahmsfällen tönerne Retorten zur Destillation von Holz an, sondern benützt fast überall eiserne Gefäße. Gußeiserne Ketorten haben den Nachteil, daß sie wegen der bebeutenderen Waudstärke, welche man ihnen geben muß, ein großes Gewicht haben und auch nur schwierig repariert werden können; es ist daher am zwecknäßigsten, die Retorten, sie mögen liegende oder stehende sein, aus heißgenietetem Kesselblech anfertigen zu lassen, dessen diete 8 mm betragen soll. Wenn eine derartige Retorte schadhaft wird, kann sie immer wieder durch Ausnieten einer Blechplatte an

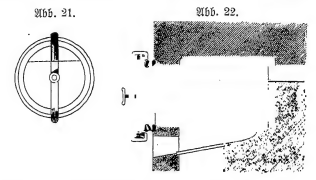
der beschädigten Stelle repariert werden.

ť

Abb. 21 und Abb. 22 zeigen eine schmiedeeiserne Retorte in der von J. Bersch angegebenen Konstruktion, welche sich als sehr zweckmäßig erwiesen hat. Die Retorte besteht aus einem Zylinder, welcher 2·2 m Länge und 1 m Durchmesser besitzt; am hinteren Ende geht die Retorte in ein Rohr von der aus der Abbildung ersichtslichen Form über, welches so lang ist, daß es etwa 30 cm aus dem Mauerwerke des Osens hervorragt. An der Vorderseite ist die Retorte an einem gußeisernen Kinge besestigt, in dessen Falz eine Blechtür paßt, welche durch eine Bügels

schraube an den Ring gepreßt und durch Verstreichen der Fuge mit Lehm vollkommen luftdicht schließend gemacht werden kann. Um die Kohlen rasch auß der Retorte ziehen zu können, befindet sich darin eine durch zwei angenietete Stäbe gestützte Blechscheibe, in deren Mittelpunkt eine Kette befestigt ist, welche auf dem Boden der Ketorte liegt; die Kette wird, nachdem die Tür der Retorte geöffnet wurde, mit einem Haken gesaßt, nach vorne gezogen und hierbei schiebt die Blechscheibe die Kohlen vor sich her.

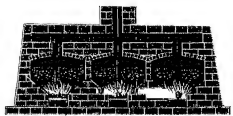
Es wird vielfach empfohlen, den unteren Teil der Retorten, etwa ein Drittel des Umfanges, durch ein Gewölbe



gegen die direkte Einwirkung des Feuers zu schützen, so daß nur der Rest der Retortenoberstäche von den Feuergasen bespült werden kann; dies ist aber nicht nötig, weil man bei Hinweglassung dieses Gewölbes weniger Feuerungsmaterial braucht und die Retorten, welche man ja sast immer mit Holz oder Holzschle heizt, durch das Brennmaterial nicht zu leiden haben. Es ist übrigens, um jenen Teil der Retorte, welcher unmittelbar von der Flamme getrossen wird zu schützen, zweckmäßig, ihn mit einem Gemenge aus Lehm und Kuhhaaren wiederholt zu bestreichen; es wird hierdurch die Entstehung von verbranntem Eisen«, welches sich von den unmittelbar erhitzten Eisenteilen abblättert, ziemlich gut verhindert.

Abb. 23 veranschaulicht die Art der Einmauerung von sechs Retorten, von welchen immer zwei eine gemeinschaftliche Feuerung besitzen. Wie die Abbildung zeigt, gehen bei dieser Konstruktion die Feuergase unmittelbar in den Schlot, was gleichbedeutend mit Wärmeverschwendung ist. Man kann aber diese Wärme in verschiedener Weise vollständig außnützen, indem man auf dem Retortenosen entweder eine Pfanne andringt, in welcher die Lösung des rohen Natriumgaetats abgedampst werden kann, oder indem man die Feuergase noch zur Beheizung eines Raumes verwendet, in welchem das demnächst zur Verarbeitung gelangende Holz getrocknet wird. Wenn man schon sehr wasserames Holz in Arbeit

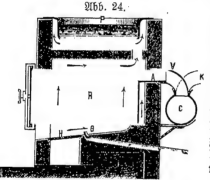




nimmt, so erhält man zwar eine geringere Menge an Holzessig, als bei Anwendung von gewöhnlichem lufttrockenen Holz, welcher aber entsprechend reicher an Essigäure ist-

In Abb. 24 ift die Ansicht eines Osens angegeben, woraus die eben erwähnte Art der Ausnützung der Feuergase zur Beheizung einer Pfanne und die Verbindung der Retortenhälse A mit dem Kühlapparate ersichtlich ist. Längs der Hinterwand des Osens ist nämlich ein Rohr C von großem Durchmesser (40 bis 50 cm je nach der Anzahl der Retorten) angebracht, der sogenannte Kondensator; es dient zur Aufnahme der aus den Retorten entweichenden Dämpse und zur teilweisen Abkühlung derselben. Die Verbindung der Retorten mit dem Kondensator wird durch kupferne Bogenstücke V hergestellt, welche einerseits über das Abzugs-

rohr A ber Netorte R, andrerseits aber in einen entsprechend geformten Aussach bes Kondensators gesteckt und mit Lehm dicht gemacht werden. Wenn eine Retorte außer Betrieb geset wird, hebt man das Bogenstück ab und versichließt die Öffnung am Kondensator durch einen Deckel von entsprechender Form. Man gibt dem Kondensator eine geringe Neigung nach einem Punkte und bringt an biesem einen Wechsel von verhältnismäßig großem Durchmesser an, weil die in dem Kondensator sich ansammelnde Teermasse gewöhnlich sehr zähslüssig ist. Ein über diesem Wechsel ans



gebrachtes und eben. falls iperrbares Seitenrohr bient bagu, den nach Abfluß hes Teeres ablaufenden Holzessig nach bem zu feiner Aufnahme beftimmten Gefäße gu schaffen. In der Mitte Kondensators. bes zwischen den Ginmundungen zweier Retorten, ift das Robr angebracht, welches

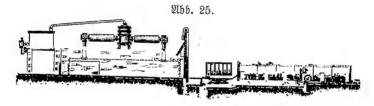
bie Dämpfe in ben eigentlichen Rühlapparat führt.

Es ist in vielen Fabriken Gebrauch, die aus dem Kühlapparate abströmenden Gase durch eine entsprechend konstruierte Röhrenleitung unter die Retorten zu führen, und mit zur Beheizung zu verwenden; diese Einrichtung verdient auch empsohlen zu werden, weil sie dazu beiträgt, Brennmaterial zu ersparen. Um jedoch die Gasheizung wirklich in zweckentsprechender Weise anwenden zu können, wird man der Leitung für die Gase eine solche Einrichtung geben müssen, daß man das Gas nach Belieben unter eine Retorte leiten kann oder nicht, weil man bisweisen bei zu raschem Gange der Destillation genötigt ist, das Feuer unter einer Retorte ganz zu entsernen, um den chemischen

Prozeß in der Retorte zu mäßigen. Am zwedmäßigften richtet man die Gasleitung fo ein, daß man das Gas auch zur Beheizung anderer Apparate, 3. B. von Gindampf

pfannen anwenden fann.

Ift die Deftillation bes in einer Retorte befindlichen holges beenbet, fo wird ber Dedel entfernt und nun bie glühende Roble mit Silfe der beschriebenen Borrichtung in einen por ber Retorte ftehenden eifernen Bagen entleert, der hierauf sofort mit einem gut schließenden Deckel verschlossen wird. Der Deckel wird, um das Eindringen ber Luft und die Entzündung ber glühenden Rohle gu verhindern, mit Lehm ober Sand abgebichtet. Während des Entleerens wird wohl auch Waffer auf die Roble, fobald



fie entflammt, aufgespritt. Der Wagen wird bann erkalten gelaffen, die Retorte jedoch fofort neuerdings beschickt, worauf man alsbald mit ber Deftillation wieber beginnt.

Bu den liegenden Retorten gehört auch die ameri= fanische, schmiedeeiserne Wagenretorte, die in Amerika für einen Fassungsraum von 50 bis 60 m3 gebaut wird. Nach bem D. R.-B. 189.303 baut auch die Firma F. H. Meyer, Hannover Bainholz, solche Wagenretorten für Füllungen mit 25 bis 50 m3. Klar beschreibt in seiner » Technologie der Holzverkohlung. diese Wagenretorte (Abb. 25) als den Teiftungsfähigften und billigften Berkohlungsapparat für jene Anlagen, wo die flüchtigen Destillate in erster Linie gu berücksichtigen find, folgendermaßen:

Die Wagenretorte besteht aus bem liegenden, schmiedeeifernen Berkohlungsbehälter, der burch einen Deckel und eine Tür ober auch durch zwei Türen verschlossen ist und mit einem ober zwei seitlich, von oben oder auch von der Stirnseite abgehenden Übergangsstutzen und innen mit einem Schienenpaar zum Bewegen des Wagens ausgestattet ist. Die Beheizung der Retorte geschieht von einer besonderen Feuerungsanlage auß; die Retorte ist mit einem Kühler für die Destillate verbunden. Ihr gegenüber ist ein ihrer Form entsprechender, zur Aufnahme der abzufühlenden Kohlen dienender Behälter vorgesehen, der ein dem in der Retorte vorhandenem entsprechendes Schienenpaar besitzt.

Während der Tagesstunden wird das Holz auf die Wagen geschichtet, von denen jeder in der Regel 7.5 m³ faßt, je vier Wagen bilben eine Charge. Die Wagen werden dann einzeln oder gekuppelt in die Retorte eingefahren, worauf diese sosort verschlossen und kräftig geheizt wird. Dazu dienen entweder die Sase aus anderen Retorten oder besondere Feuerungsanlagen; jeder Verkohlungsapparat ist 15 m lang, besitzt also eine sehr ansehnliche, zu heizende

Fläche.

Nach beendeter Destillation wird zunächst der Abkühlebehälter von den mit Holzkohlen gesüllten Wagen entleert und die Holzkohle nach dem Kohlenschuppen gebracht. Die leeren Wagen kommen sofort zur Holzeinfüllstelle und dann eventuell in die Vortrockenkammen. Sobald die Kühlkammer frei ist, wird die Tür der Retorte geöffnet und nun der mit glühenden Holzkohlen gefüllte Wagenzug in die Kühlekammer gezogen und diese geschlossen. Die ganze Operation währt nur wenige Sekunden und die Holzkohle sindet nicht Zeit, sich zu entzünden. Die leere Retorte wird dann sofort aufst neue beschickt. Die ganze Operation, also das Enteleeren der Kühlkammer und der Ketorte, das Chargieren und Verschließen der Ketorte dauert, wenn gut eingeübte Mannschaft zur Verfügung steht, nicht länger als 30 Minuten. Der Betrieb ist daher fast kontinuierlich.

Die drehbaren Retorien der Kasseler Trebertrocknungs-Gesellschaft haben sich nach Klar nicht bewährt und find

heute schon fast ganz außer Gebrauch.

#### b) Stehende Retorten.

Der Hauptnachteil, welchen die liegenden Ketorten besitzen, beruht einerseits darin, daß das Eintragen des Holzes
mit ziemlichen Schwierigkeiten verbunden ist, falls die Länge
der Retorte etwas mehr als doppelte Scheitlänge (somit
mehr als etwa 2·2 m) beträgt, andrerseits darin, daß man
Schäben, welche sich an der Retorte einstellen, gewöhnlich
nicht sogleich entdeckt und dann zum Zwecke der Reparatur
die Retorte unbedingt aus dem Osen nehmen muß.
Schließlich ist noch zu bemerken, daß man dei Anwendung
liegender Retorten immer einer gewissen Anzahl von Blechkästen bedarf, in welche die aus den Retorten gezogenen
Kohlen geleert werden nutssen.

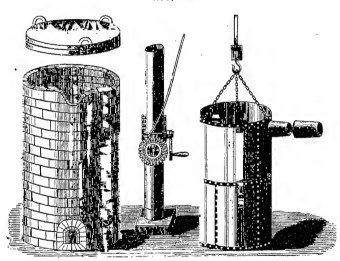
Wenn man den Retorten die Einrichtung gibt, daß sie aus dem Ofen gehoben und durch andere ersest werden können, so sind hiermit manche Vorteile verbunden: man kann ununterbrochen fortarbeiten, indem man eine Retorte in welcher die Destillation beendigt ist, aushebt und durch eine andere ersett, in der die Destillation alsbald wieder beginnt, weil das heiße Mauerwert des Ofens fortwährend Wärme ausstrahlt und auch die Heizung nur so lange Zeit außer Tätigkeit zu sein braucht, als erforderlich ist, um eine Retorte auszuheben und eine andere an ihre Stelle

zu setzen.

Eine einfache Vorrichtung dieser Art, wie man sie zuerst in Frankreich für die Zwecke eines Kleinbetriebes angewendet hatte, ist aus Abb. 26 ersichtlich. In den aus
feuersesten Ziegeln zusammengesetzten Ofen, welcher an der Rücksite eine mit einem Schornstein zu verbindende Öffnung,
vorn einen Ausschnitt hatte, aus welchem das Abzugsrohr
für die Dämpse hervorragte, wurde mittels des kleinen
Kranes die Ketorte gebracht und das Abzugsrohr mit einem
Kühlapparate verbunden.

Der hier stizzierte Apparat scheint namentlich für den Transport von einem Orte zum anderen berechnet gewesen zu sein und aus diesem Grunde wurden auch alle Teile so leicht als möglich angefertigt. Für eine stabile Fabrik würde sich eine so leicht gearbeitete Retorte, die eigentlich nur aus einem zylindrischen Gerippe von starkem Flacheisen mit aufgenieteten Blechtafeln besteht, der geringen Dauerhaftigseit wegen nicht empfehlen, und man benützte seit jeher in den stadilen Fabriken sowohl Öfen als Restorten von viel festerer Bauart.

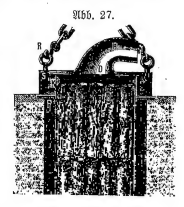




In den folgenden Abbildungen ist die Einrichtung der Retortenösen und des Hebezeuges angegeben, wie sie nach den Plänen des Versassers der früheren Auflagen dieses Werkes, J. Bersch, ausgeführt wurden, und die sich auf das Beste bewährte. Abb. 27 zeigt die Einrichtung einer Retorte, welche eine Höhe von 32 m (für drei übereinander gestellte Scheitschichten von je 1 m Höhe) und einem Durchmesser von 1 m besitzt. Die Retorte ist aus 8 mm starken Resselblech angesertigt, der unmittelbar vom Feuer getroffene

Teil, der Boden, besteht aus 10 mm starken Blech. Der obere Teil der Retorte ist mit einem gußeisernen Kinge K

berbunden, welcher, wenn die Retorte in den Ofen eingesenkt ist, auf einem flachen gußeisernen Kinge P ruht, der auf dem Mauerwerke liegt. Un diesem Kinge sind vier Dien S angebracht, die zum Einhängen des Hebewerkes dienen, der Deckel der Retorte wird mittels vier Stiften, welche durch Offnungen in den King gestecht werden, festgehalten. Der Deckel der Retorte besteht aus einer Blechscheibe,



welche in der Mitte einen konischen Aufsat D trägt, der in das zum Kondensator führende Rohr H übergeht.

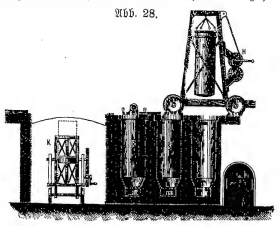
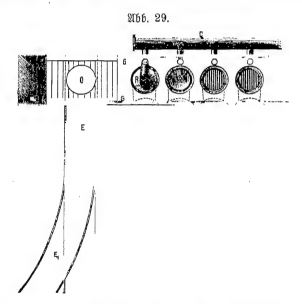


Abb. 28, 29 stellen die in den Ofen eingesetzte Retorte und die mechanische Vorrichtung dar, welche zum Ausheben

und Einsetzen der Retorte R dient. Auf der oberen Fläche der Ösen ist ein Bahngeleise G angebracht, auf dem ein Krahnwagen R läuft, der einen Aufsatz trägt, welcher die Form einer abgestutzten Pyramide besitzt. Das Bahngeleise ist vom letzten Osen aus dis zu einer Mauer fortgesetzt, auf welcher es aufruht. Unter diesem Bahngeleise ist ein zweites angebracht, das nach dem Platze sührt, wo die Ketorten



entleert und neuerdings mit Holz gefüllt werden sollen. Die Arbeit mit dieser mechanischen Borrichtung gestaltet sich folgendermaßen: Die Retorte, deren Inhalt vollständig abbestilliert ist, wird noch im heißen Zustande aus dem Ofen gehoben, indem man den Kranwagen über die Ketorte schiebt und sie in die Hohlphramide zieht; der Kranwagen wird sodann über die Öffnung O gefahren, unter welcher auf dem zweiten Bahngeleise E ein Wagen K steht, welcher

eine korbförmige Vorrichtung zur Aufnahme ber Ketorte besitzt. Sobald die Ketorte in diesen Korb gesenkt ist, wird er durch Drehen einer Schraube ohne Ende horizontal gestellt und der Wagen (Kippwagen) über die zur Aufnahme der Kohlen bestimmte Grube gesahren, wo man die Ketorte, deren Deckel erst jetzt abgenommen wird, so weit neigt, daß die Kohlen in die Grube fallen, worauf sie durch Überdecken mit nassem Kohlenklein vor dem Verbrennen geschützt werden. Die entleerte Ketorte wird dann wieder in horizontale Lage gebracht und mit Holz gefüllt.

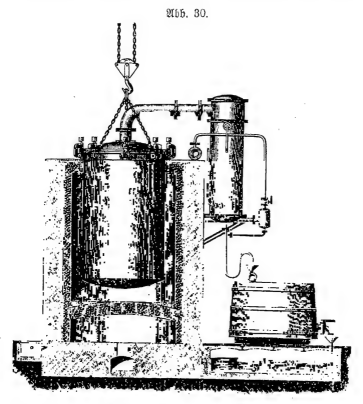
Während diese Arbeiten mit der eben aus dem Ofen kommenden Retorte vorgenommen werden, schiebt man unmittelbar, nachdem der erste Kippwagen weggesahren wurde, von einem Rebengeseise E, einem zweiten Kippwagen unter den Kranwagen, hebt die Retorte in diesen hinauf, führt den Kranwagen über den leeren Osen und senkt die Retorte in diesen wieder die Destillation

des Holzes beginnt.

Weil man gegen Ende der Destillation am stärksten heizen muß, um die letzten Anteile von Sisigsäure und Teer zu gewinnen, sind auch in diesem Zeitpunkte die Wände des Osens am heißesten; senkt man nun sofort, nachdem die Retorte mit den Kohlen ausgehoben ist, eine andere, welche mit Holz beschickt ist, in den Osen ein, so genügt schon die von den Osenwänden ausgestrahlte Wärme, um die Destillation einzuleiten, und man braucht nur das Feuer leicht anzuschüren, um sie in ununterbrochenem Gang zu erhalten.

Mit dem Kranwagen und zwei Kippwagen reicht man nur zur fortwährenden Bedienung von 12 bis 18 nebeneinanderstehenden Öfen auß; für eine noch größere Anzahl von Ketorten ist es angezeigt, auch zwei Kran-wagen anzuwenden und den Gang der Arbeit dann in folgender Weise einzurichten: Der eine Kranwagen, in dessen Phramide eine mit Holz gefüllte Ketorte hängt, die auß einem Kippwagen gehoben wurde, der z. B. am rechten Ende der Ofenreibe steht, wird sosort, nachdem die mit

Rohlen gefüllte Retorte durch den zweiten Kranwagen ausgehoben wurde, über den Ofen gefahren und die Retorte eingesenkt, während der andere Kranwagen nach dem



linken Ende ber Ofenreihe gefahren wird, wo man die Retorte hinabsenkt usw.

Die Zeit, welche bei Unwendung dieser Borrichtungen von einer Destillation zur anderen verstreicht, wird auf das türzeste Maß reduziert, die Arbeit kann ununterbrochen vor sich gehen und man erspart die Anschaffung der Blechzylinder, in welche sonst die Kohlen zum Erkalten gebracht werden müßten, indem man sie aus den Retorten unmittelbar in Gruben leert, die zwischen den Schienen angebracht sind, auf welchen der Kippwagen läuft, worin dann die Kohlen durch überdecken mit nassem Kohlenklein abgelöscht werden.

Eine neuere Ausführungsart stehender Retorten, Konstruktion der Firma F. H. Meher in Hannover-Hainholz, zeigt Abb. 30, aus der auch die Verbindung der aus Schmiedeeisen verfertigten Retorte mit dem Kühler, die durch ein Kupferrohr erfolgt, ersichtlich ist. Diese Retorte wird für Füllungen von 2 bis  $5\,m^3$ , entsprechend einer 16- dis 24stündigen Charge gebaut, die Veseurung gesschieht direkt oder durch Generatorgas.

#### Bfen für ununterbrochenen Betrieb.

Die liegenden Retorten und besonders die Meyersschen liegenden Wagenretorten gestatten schon, nur mit ganz geringen Unterbrechungen zu arbeiten. In noch höherem Grade ist dies bei den eben besprochenen stehenden Retorten der Fall, weil hier das Auswechseln der Retorten sehr rasch geschieht, wenn geeignete Vorrichtungen vorhanden sind.

Ganz ununterbrochenes Arbeiten ermöglicht der Grönbalsche Kanalofen (D. R. B. 112.932 vom 18. Juli
1899). Er besteht aus einem etwa 66 m langen Kanal, 
ber in die 40 m lange eigentliche Verkohlungskammer, die 
17 m lange Rohlenkühlkammer, und zwei je 4·5 m lange 
Vorräume zerfällt, die voneinander durch aufziehbare 
Vlechtüren getrennt sind. Die Charge wird auf Wagen, die 
auf Schienen laufen, geladen. Ein Wagen gelangt zunächst 
nach Öffnung der Außentüre in den Vorraum der Verkohlungskammer, die nur einen Wagen zu sassen vermag. 
Dann wird die Eingangstüre geschlossen und nun werden 
alle Zwischentüren aufgezogen, worauf die ganze im Kanale 
besindliche Wagenreihe um eine Wagenlänge vorwärts geschoben wird, wobei der schon am längsten im Ofen bes

findliche Wagen in die kurz vorher entleerte Vorkammer

gelangt.

Die Destillation geht in der Verkohlungskammer vonsstatten. Hier verläuft an jeder Seite zwischen Kammerwand und Wagen ein Rohr mit rechtectigem Querschnitte aus feuersestem Material mit Wellblechbekleidung und mündet schließlich in den Fuchs. Die Heizgase werden der Beschickung entgegengeführt. Un drei Stellen sind am Boden der Kammer Teerabslußrohre vorgesehen, in der Decke drei Auslaßöffnungen für die slüchtigen Destillate, die dann in den Kühler gelangen. Die unkondensierbaren Gase treten zussammen mit den Gasen aus einem Generator in die Gaseleitung ein, wo sie verbrannt werden.

Die Dimensionen des Ofens und der Wagen sind so bemessen, daß alle Stunden ein Wagen abgezogen und einer frisch eingeschoben wird. Die Ausbeute soll allerdings geringer sein als bei anderen Systemen, doch bedingt der kontinuierliche Betrieb wesentliche Ersparnisse. Gröndals Kanalofen wurde im Jahre 1904 vom schwedischen Sisen-institut als die beste bestehende Verkohlungsanlage bezeichnet.

Allerdings stehen auch schwerwiegende, theoretische wie praktische Bedenken der Zwedmäßigkeit der Grondalichen Ginrichtung gegenüber. Abgesehen von der Größe und Rompliziertheit solcher Anlagen ift es fraglich, ob die Beheizung immer tadellos funktioniert. Generator- und Deftillationsgafe werden nämlich hier, wie schon aus der Beschreibung hervorgeht, direkt in den Berkohlungsraum einaeführt. nachdem sie die glühende Kohle im Abkühlraume umspült haben. Man bezweckt bamit, einen Teil ber Warme wieder nutbar zu machen, weil der Beizeffett der vorgewärmten Gase ungleich höher ist, wie wenn sie kalt zur Verbrennung gelangen. Dies fett jedoch unter allen Umständen voraus, daß die Gase ganz sauerstofffrei find, weil sich sonst die Rohle, beziehungsweise das Holz entzünden würde. Ob dieser Forderung unter allen Umständen entsprochen werden tann, muß zum mindesten als zweifelhaft hingestellt werden. Immerhin bedeutet die Gröndalsche Vorrichtung insoferne eine interessante Neuerung, als sie — wenn vielleicht zunächst noch nicht in ganz vervollstommneter Form — tatsächlich die Möglichkeit zu einem ganz ununterbrochenen Betriebe zu gelangen, barlegt.

Bu den Vorrichtungen, die den kontinuierlichen Betrieb ermöglichen sollen, gehören auch die Holzgeneratoren. Sie sind im wesentlichen oben geschlossen und mit einer Einwurföffnung versehene Schachtösen, in die unten ebenso viel Luft eingelassen wird, als zur vollständigen Verbrennung der im mittleren Teile der Vorrichtung entstehenden Holzsohle nötig ist. Die dabei entstehende Wärme reicht hin, das in den oberen Teil des Generators eingefüllte frische Verennmaterial soweit zu erhitzen, daß eine teilweise trockene Destillation stattsindet. Wan erhält mithin zwar gar keine Kohle, dafür aber neben Holzessig und Teer ein

zu anderen Ameden brauchbares Generatorgas.

Diese Holzgeneratoren siefern nach Klar um rund 25% weniger kondensierbare Produkte als Retorten, auch der Umstand, daß die gesamte erzeugte Sasmenge abgekühlt werden muß, um die Destillate zu verdichten, fällt ins Gewicht. Daher dürfte sich ihre Anwendung wohl nur dort bewähren, wo es sich um die Destillation von Absallstoffen handelt, deren Kohle überhaupt nicht oder nur sehr schwierig zu verwerten wäre. Im anderen Falle — also dort, wo man tatsächlich das Generatorgas gut verwerten kann — wäre es besser, diese Absälle in Retorten zu destillieren und erst die Kohle im Generator zu vergasen. Soll das Gas Heizzwecken dienen, so braucht es vorher nicht abgekühlt zu werden, man wird sogar trachten, es nach Möglichkeit heiß in den Verbrennungsraum zu bringen, weil hierdurch der erzielbare Wärmeessett besser wird.

#### Destillierapparate für Solzabfälle.

Bei der Verarbeitung von Holz und Kinden in verschiedenen Gewerben ergeben sich große Mengen von Abfällen, welche in den meisten Fällen nur eine sehr wenig lohnende

Verwertung in Form von Brennmaterial finden. Dera Abfälle sind ganz besonders Sägespäne von Sägewer Späne von Farbhölzern, aus welchen der Farbstoff ber extrahiert wurde, und Stücke von ausgelaugter Gerberl Weil aber alle eben genannten Abfälle immer noch Holz swerden sie, der trockenen Destillation unterzogen, Holze

Teer und Rohle liefern.

Doch ist zu bebenken, daß Rohstoffe von sol Beschaffenheit sich wesentlich anders verhalten, als Schholz. Ganz besonders die Verarbeitung des Sägemel hat eine namhaste Anzahl von Ersindungen gezeitigt, t ist diese Frage noch lange nicht als gelöst zu betrach Wohl ist es möglich, Sägemehl zur Kesselseurung, t dirett auf besonderen Rosten oder indirett im Genera zu verwenden, doch erzeugen größere Sägewerke so Mengen, daß man sich nach anderen Möglichkeiten Verwertung umsah. Es lag nahe, daß man sie in trockenen Destillation erblickte.

Doch stellen sich dieser Verwertung mannigse Schwierigkeiten in den Weg. Zunächst ist zu bedenken, i sich das Sägemehl in der Netorte ganz anders verh als Scheitholz. Es lagert sich dicht zusammen und verh dert dadurch den raschen Wärmeaustausch. Um Rande Retorte verkohlt und destilliert es wohl glatt und zut lässig, im Inneren bleibt es jedoch unverändert oder brai übermäßig lange Zeit, ehe es verkohlt ist. Man versu daher, es zu Britetts zu formen und diese der Destillat zu unterwersen (Vergmann), ein Versahren, daß sich doch nicht bewährte, weil die Britetts entweder zu sowaren und zersielen oder zu große Festigkeit besaßen, n durch ihre Verkohlung auch nur sehr langsam erfolgte veine zu dichte, schwer verwertbare Kohle hinterblieb.

Wenn es sich um die Verwertung von Sägemehl v Nadelhölzern handelt, wobei stets auf die Gewinnung v wertvollem Terpentin gerechnet wurde, mißlang die Sac weil Nadelholzabsälle oder Nadelholzsägemehl kein Terp tin mehr liefern. Dieses läßt sich wohl aus Scheitern winnen, in Spänen und Sägemehl ist es jedoch schon ornsbiert ober ganz verflüchtigt, außerdem liefern Navelholzabfälle weniger Holzessig usw. als Laubholz. Laubholzabfälle lassen sich dagegen, wenn wir zunächst von den rein technischen Schwierigkeiten der Verkohlung absehen, ganz so verwerten, wie Scheiter.

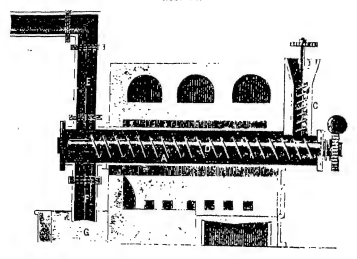
Bur Behebung der technischen Schwierigkeiten ging man dazu über, Apparate mit besonderen Einrichtungen zu bauen, von denen wir einige besprechen werden. Sie beruhen im wesentlichen darauf, daß daß zu destillierende Sägemehl usw. in flacher Schicht außgebreitet oder bewegt wird. Doch ist zu bedenken, daß sich leicht Betriebsstörungenergeben, weil die sich bewegenden Teile immer hohen Temperaturen außgesetzt sind.

Immerhin verdient die Verwertung zahlreicher Abfälle, zu denen auch die Pregrückstände der Palm- und Olivenölsfabrikation, sowie die Kückstände von der Verarbeitung von Farb- und Gerbstoff liefernden Materialien zu zählen sind, die vollste Beachtung. Es wäre entschieden sehr im Interesse zahlreicher Fabrikationszweige gelegen, wenn es gelingen würde, auch nach dieser Richtung tadellos sunktionierende Apparate zu bauen.

Da es schwer hält, Material von der Beschaffenheit der Sägespäne und der Gerberlohe in den gewöhnlichen Ketorten zu verarbeiten, hat Halliday einen hiersür geeigneten, ununterbrochen arbeitenden Apparat konstruiert, welcher in Abb. 31 dargestellt ist. Das zu destillierende Material wird in einen Fülltrichter B geworfen, welcher auf einem Bylinder C sit, in dem sich eine Schraube dreht; der Bylinder C ist mit einem weiteren horizontal liegenden Bylinder A verbunden, welcher in einem Osen liegt und in dem sich ebenfalls eine Schraube D besindet. Das Kohr F, welches in ein mit Wasser gefülltes Gefäß G mündet, dient zum Ausstoß der festen Destillationsrückstände, das Kohr E zur Abfuhr der Destillationsprodukte nach den Kühlapparaten.

Die Einrichtung des Zylinders A mit der Schraube D entspricht jener der sogenannten Transportschnecken, deren man sich zur Fortbewegung von Getreide, Malz und anderer kleinkörniger Körper in horizontaler Richtung bedient; je nachdem man die Schraube langsamer oder schneller rotieren läßt, hat man es vollkommen in der Wacht, die Holzteile durch längere oder kürzere Zeit der Einwirkung der Hitz auszusehen, und man erhält nach nehrsachen

2166. 31.



übereinstimmenden Angaben aus der in derartigen Apparaten destillierten Holzsubstanz eine größere Ausbente an Essigläure, als in jenen Apparaten, in welchen Holz in Scheitern verarbeitet wird.

Diese Tatsache ist übrigens nicht der besonders günstigen Konstruktion der Apparate zuzuschreiben, sondern aussichließlich dem Zustande, in welchem sich das Holz besindet. Aus den kleinen Holzteilen entweichen die Destillationsprosdukte weit rascher, als aus den großen Holzklößen, welche

1

an der Oberfläche schon sehr heiß sein müssen, ehe sie im Innern so weit erwärmt sind, daß die Destillation beginnt. Die Destillationsprodukte müssen somit durch diese stark ers histen Kohlenteile streichen und hierbei wird ein großer Teil

der Effigfaure gerfett.

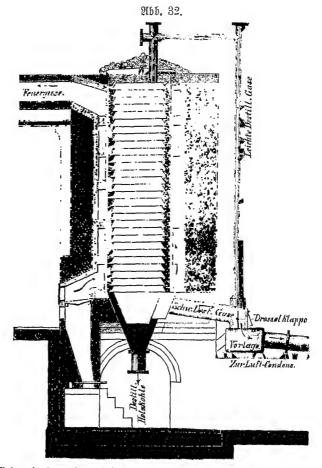
Ein anderer Apparat, welcher sich zur Destillation von ausgelaugter Lohe, Farbholzspänen und kleinem Absalbolz überhaupt verwenden läßt, besitzt in seiner Einrichtung eine gewisse Ühnlichkeit mit jenem, dessen man sich zum Teerschwelen aus bituminöser Braunkohle bedient. Der Apparat Abb. 32 besteht aus einem lotrecht stehenden Eisenzylinder von 5·30 m Höhe und 1·60 m Durchmesser und enthält eine Anzahl von übereinanderliegenden gleichsörmigen Kingen, welche 105 bis 235 mm hoch sind. Es entsteht auf diese Weise eine Art von ringsörmigem Zylinder, welcher unten in einen kegelsörmigen Kaum übergeht.

Die oben eingeworfenen Holzstücken werden in dem ringförmigen Zylinder erhitt und die Dämpse streichen in der Höhlung der Glocken nach oben, während die Kohle unten von Zeit zu Zeit entfernt wird. Da man hierbei den unteren Teil des Zylinders durch einen Schieber absperrt, kann man die Destillation durch fortwährendes Nachschütten von Holzteilchen an der oberen Öffnung des Zylinders

ohne Unterbrechung fortseten.

Das Kohlenklein, welches sich bei der trockenen Destillation von Holzabfällen ergibt, läßt sich in mehrsacher Weise verwenden; ein Teil desselben dient, auf geeigneten Kösten (Treppenrösten) verbrannt, als Heizmaterial in der Fabrik selbst, der Rest, namentlich dann, wenn Sägespäne verarbeitet werden, bildet in dem sein verteilten Zustande, in welchem sich die Kohle besindet, ein gut verwendbares Desinsektionsmittel; an Orten, an welchen Kohle als Brennmaterial hohen Wert besitzt, eignet es sich sehr gut zur Fabrikation von Briketts.

Man kann einem, dem Hallibanschen ähnlichen Apparate eine solche Einrichtung geben, daß man bei der Destillation von Abfällen, welche in den Sägewerken, die



sich mit der Verarbeitung von Nadelholz beschäftigen, gewonnen werden, auch das in dem Holze enthaltene ätherische Öl erhält. Auch läßt sich dieser Apparat so einrichten, daß man die beinahe überall fast ganz wertlosen dünnsten Aftigen und Zweige der Bäume darin aufarbeiten kann. Die neueren, nach diesem Prinzipe gebauten Apparate, besitzen übrigens zumeist nur ein einziges Kohr zur Ableitung der Produkte der Destillation, das vom obersten Teile des Apparates abzweigt.

Diese Apparate lassen sich ferner auch zur Destillation zahlreicher Abfälle, die nicht zu leicht ober voluminös sind, wie der » Grignons«, d. s. die Rücktände der Ölgewinnung aus Oliven und ähnlichen Stoffen, verwenden.

### Transportable Destillierapparate.

Es ift von mehreren Seiten der Vorschlag gemacht worden, den Destillierapparaten für Holz eine solche Einerichtung zu geben, daß sie sich, nachdem sie an einem Orte eine gewisse Zeit hindurch im Gebrauche waren, leicht nach einem anderen scheindar hat diese Sinrichtung sehr viele Voreteile für sich, weil man dann die oft sehr bedeutenden Außelagen für die Bringung des Holzes vollständig ersparen kann; wenn man den transportablen Apparat mitten in einem Holzschlage ausstellt, so hat man das Holz höchstens auf 1 km Entsernung herbeizuschaffen, man versetzt dann den Apparat in dem Maße, in welchem die Schlägerung sortschreitet. Sin Apparat dieser Art wurde schon besprochen, es ist der Apparat von Dromart.

In Wirklichkeit ift der Vorteil, welchen die Anwensdung transportabler Apparate mit sich bringt, so gering, daß derartige Apparate wohl nur in seltenen Fällen angeswendet werden. Wenn man nämlich von der Annahme ausgeht, daß 100 Gewichtsteile Holz im Durchschnitte 20 Kohle, 30 Holzessig und 6 Teer ergeben, so macht das Gesantgewicht dieser Körper 66 Gewichtsteile oder beiläusigzwei Drittel vom Holzgewichte auß; diesem Gewichte muß aber noch jenes des Destillationsapparates samt Kühler sowie das Gewicht der Gefäße, in welchen Holzessig und Teer verfrachtet werden, zugeschlagen werden und dann ergibt die Rechnung ein Gewicht, welches mindestens ebenso

groß ist als jenes des Holzes selbst. Überdies ist auch wohl in Erwägung zu ziehen, daß ein Apparat, welcher oftmals zerlegt und wieder zusammengeset werden muß, sehr häusig der Reparaturen bedarf, welche schwerlich mitten im Walde ausgeführt werden können. Außerdem ist zu besachten, daß es nicht angeht, den Destillierapparat an jedem beliebigen Orte auszusellen; man kann dies nur dort tun, wo man aus einer Quelle oder einem Bache eine genügend große Menge von Kühlwasser zur Speisung des Kühlapparates zu entnehmen in der Lage ist, wo sich serner ein sahrbarer Weg zum Zwecke der Zu- und Absuhr des Holzes und der Brodutte besindet usw.

Es ist daher unter allen Umständen am zweckmäßigsten, die Anstalt zum Zwecke der trockenen Destillation des Holzes so anzulegen, daß sie so ziemlich im Mittelpunkte des auszubeutenden Forstes liegt, und diese Anlage zugleich mit einer Fabrik zu verbinden, in welcher der Holzessig und der Teer weiter auf Essisäure, Holzesist, Kreosot usw. verarbeitet werden. Das Gewicht dieser Produkte ist nur ein kleiner Bruchteil von dem Gewichte des Holzes und überdies ist der Wert derselben ein so hoher, daß hierburch der Transport auf große Entfernungen ermögslicht wird.

Es ist nicht tunlich, im allgemeinen anzugeben, welcher Apparat unter den vorstehend beschriebenen als der zweckmäßigste anzusehen ist, weil es vielsach von den örtlichen Verhältnissen abhängt, ob man dem einen oder dem anderen

Apparate ben Vorzug geben foll.

Die Entscheidung hierüber wird ganz besonders von dem Umstande beeinflußt, ob die Kohlen Wert haben oder nicht. Wenn dies der Fall ist, wird man bestrebt sein, kleinere Apparate anzuwenden, welche so eingerichtet sind, daß man nebst gut ausgebraunten Kohlen allen Holzessig und Teer gewinnt und überdies die sich ergebenden Gase zur Beheizung der Retorten verwenden kann.

Liegen aber die Verhältnisse berart, daß man die Kohlen nur schwierig verwerten kann, so ruht das Schwer-

gewicht ber Nentabilität der Fabrik in der Ausbeute, welche an Essigäure und Holzgeist gemacht wird und es ist unter solchen Berhältnissen zweckmäßig, die trockene Destillation des Holzes in sehr großen Upparaten auszuführen, weil es bei diesen leicht möglich ist, die Temperatur sehr langsam zu steigern und infolgedessen einen an Essigsäure sehr reichen Holzessig zu gewinnen.

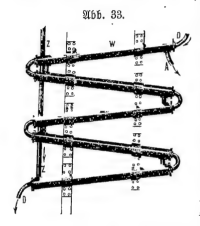
#### Die Kühlapparate.

Die Produkte, welche bei der trockenen Destillation des Holzes entweichen, bestehen neben Essigiäure, Wasser und anderen sehr leicht flüchtigen Körpern, aus sehr großen Mengen von Gas. Weil der Gasstrom der Träger der Dämpfe ist und in gewissen Perioden des Prozesses bedeutende Gasmengen entstehen, muß man für eine sehr auszgiedige Abkühlung der Dämpfe sorgen, um nicht sehr große Wengen wertvoller Destillationsprodukte entweder ganz ungenützt in die Luft entweichen zu lassen oder einsach mit

ben Gafen zu verbrennen.

Bei jenen Anlagen, welche unter Anwendung mehrerer Retorten arbeiten, munden die Abzugsröhren der letteren in ein gemeinschaftliches Rohr von großem Durchmeffer (40 bis 50 cm. vergleiche Abb. 30, Seite 144) und in diesem Kondensatorrohre, welches schon kurze Zeit nach Beginn der Operation fehr heiß wird, findet eine beträchtliche Abfühlung ber einströmenden Dampfe und Gafe ftatt. weil der Kondenfator, infolge seiner großen Oberfläche, viel Wärme an die umgebende Luft abgibt. Ein Teil der schwerer flüchtigen Teerprodukte wird ichon in bem Ronbensator verbichtet und wird durch einen Sahn, welcher an ber tiefften Stelle bes (in schwach geneigter Lage aufgestellten) Rohres angebracht ift, abgelaffen. Es durfte fehr medmäßig fein, über bem Ronbenfator ein mit vielen engen Offnungen versehenes Rohr anzubringen und aus diesem tropfenweise so viel Waffer auf den Kondensator fallen zu laffen, daß das auffallende Waffer so ziemlich vollständig wieder verdampft.

Durch Anwendung dieses Kunstgriffes wird nicht nur die Verflüssigung eines sehr großen Teiles aller Dämpfe erzielt, sondern es wird auch außerdem noch ein doppelter Vorteil erreicht. Da durch diese Abfühlung die Spannkraft der im Kondensator befindlichen Dämpfe und Gase verzingert wird, strömen die in den Retorten gebil-



beten Dämpfe raich nach. was von großem Vorteil ift, meil durch lange Bertpeilen ber Dämpfe in ber Retorte Diel Efficiaure zersett wird. Anderseits wird bas Volumen ber nicht verbichteten Dampfe in febr erheblicher Weise verkleinert und man bedarf dann feiner Rühler von so bedeutenden Dimensionen, wie wenn die gesamte Abfühlung erft in dem Kühlapparate er= folgen foll.

## Die Gegenftrom=Röhrenfühler.

Schon bei den ältesten Apparaten zur trockenen Desstillation des Holzes wurde ein Kühler von zweckmäßiger Einsrichtung angebracht, und zwar ein sogenannter Gegenstroms Köhrenkühler, wie man sie auch in Fabrisen verwendet, wo bedeutende Flüsseitsmengen in kurzer Zeit abgekühlt werden sollen (z. B. in Brauereien und Spiritussabrisen zur Abkühlung der Maische). Die Einrichtung eines solchen Kühlapparates ist aus Abb. 33 ersichtlich. Das Rohr D, in dem die zu kühlenden Dämpse enthalten sind, wird von einem zweiten Rohre W umschlossen, welches mit Wassergessillt ist; durch das Kohr Z wird aus einem hochausge-

stellten Behälter kaltes Wasser in den untersten Teil von W geführt, durchströmt W und tritt bei A wieder aus. Nachdem die Dämpse, welche sich in dem untersten Teile von D besinden, schon start abgekühlt sind, geben sie an das Wasser nur mehr wenig Wärme ab; in dem Maße, in welchem das Wasser in die höher gelegenen Teile von W gelangt, nimmt es durch die den Dämpsen entzogene Wärme immer höhere Temperaturen an und fließt bei A in start erwärmtem Zustande aus; bei genügender Länge der Kühlröhren und hinreichend starter Strömung des Wassers werden die Dämpse in einem Apparate von der eben angegebenen Einrichtung so vollständig zu Flüssigsteiten verdichtet, daß nur sehr geringe Mengen von Essigssäure und Holzgeist von dem Gasstrome fortgeführt werden.

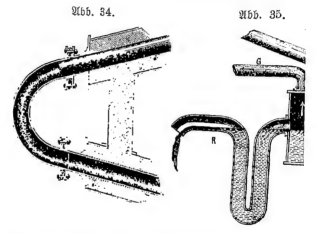
Um auch diese Essigsäuremenge zu gewinnen, läßt man das Gas, ehe man es verbrennt, durch einen Skrubber streichen; die in dem Gasstrome enthaltene Essigsäure wird

von bem Waffer aufgenommen.

Die Länge der Kühlröhren muß bedeutend sein; für sechs zu gleicher Zeit im Betriebe befindliche Ketorten mit einer Gesamtsadung von 18 bis 20 rm Holz soll die Röhrenlänge etwa 40 m betragen und der Durchmesser der Köhren 15 cm sein, weil sonst in dem Apparate durch Kücktauung der Gase großer Druck entsteht, was einer Verminderung der Ausbeute an Essigäure gleichkommt. Es ist daher sehr empsehlenswert, dem obersten Teile des Köhrenkühlers die Sinrichtung zu geben, daß das Rohr Welliptischen Querschnitt besitzt und zwei nebeneinander liegende Köhren D enthält, welche sich erst beim Austritte aus diesem Teile zu einem Kohre vereinigen.

Damit in den Kühlröhren nicht etwa durch Ansammlung zähflüssiger Teermassen eine Verstopfung eintritt, ist es zweckmäßig, den Köhren eine ziemlich starke Neigung zu erteilen und die Verbindung zweier Köhren so zu bewerkstelligen, daß man das Innere jedes Kohres ersorderlichenfalls mittels einer Bürste reinigen kann. In Abb. 34 ist die zweckmäßigste Urt der Verbindung zweier Kü dargestellt: das obere Rohr ist mit dem unteri ein Bogenstück verbunden, welches durch Schrauber halten wird.

Damit die Flüssigkeit, welche aus dem Külfströmt, nicht durch den Gasstrom stoßweise aus den sten Rohre getrieben wird, hat I. Bersch an der apparate die in Abb. 35 dargestellte Borrichtun bracht. Das aus dem Kühlapparate tretende Rol unter einem spizen Winkel abgeschnitten und reicht i



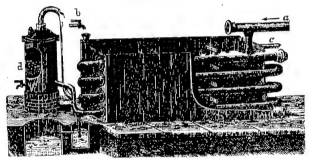
auf den Boden eines zylindrischen Gefäßes C. an Mantelfläche ein U-förmig gebogenes Rohr R in Höhe angebracht ist, daß die in C enthaltene Flüssig zum oberen Kande des Schnittes an dem Rohre D kann; das am Deckel dieses Bylinders angebrachte klührt das Gas aus C fort. Weil bei vermehrter Ewicklung das Gas nur eine Flüssigkeitsschicht von fringer Höhe in dem Rohre D hinadzudrücken braugentweichen zu können, ist durch diese Vorrichtung di lichkeit geboten, das Gas ungehindert abströmen unt

ungehindert das sich in C sammelnde Destillat durch Rabsließen zu lassen. Tritt durch D weder Flüssigkeit noch Gas aus, so hört das Absließen von Holzessig aus R sofort auf und die Mündung von D steht unter hydraulischem Verschlusse.

#### Die Raftenfühler.

An Stelle der eben beschriebenen Gegenstrom=Röhren= kühler hat man auch als Kühlvorrichtungen die sogenannten Kastenkühler in Anwendung gebracht, welche aus einem trogförmigen Gefäße bestehen, in dessen Schmalwänden





(Abb. 36) schiefliegende Köhren befestigt und untereinander durch Bogenstücke verbunden sind. Das Kühlwasser tritt durch ein Rohr b am Boden des Troges ein und sließt durch ein zweites Kohr oben ab. Der scheinbare Vorzug, welchen diese Kühlvorrichtung dem Gegenstrom-Köhrenkühler gegenüber besitzt, liegt darin, daß sie billiger zu beschaffen ist als dieser; wenn man aber die Abkühlung so weit treiben will, daß mit Bestimmtheit alle überhaupt zu Flüssigkeit verdichtbaren Körper gewonnen werden, muß man in den Kastenkühlern ein viel längeres Kohr anwenden als in den Gegenstrom-Kühlern, weil bei diesen die Oberfläche des Kühlrohres in weit vollkommenerer Weise

abgekühlt wird. Ein entschiedener Nachteil der Kastenkühler liegt darin, daß die Köhren nur wenig geneigt liegen und das Absließen des zähen Teeres nur langsam vonstatten geht, wodurch leicht eine Verstopfung der Kühlrohre einztreten kann.

Wenn nicht dieser Umstand zu befürchten wäre, könnte man als einsachste und sehr gut wirkende Kühlvorrichtung ein einsaches Schlangenrohr anwenden; das Eintreten einer Verstopfung der Köhren durch Teer, welches z. B. ersolgen könnte, wenn der Apparat zeitweilig außer Tätigskeit gesetzt wird, weil sich der Teer dei vollständigem Abstühlen start verdickt, wäre aber gleichbedeutend mit dem Eintreten einer sehr gefahrvollen Explosion, welche durch starke Spannung der Dämpse in den Ketorten hervorgezussen werden könnte.

Um gegen die Möglichkeit einer Explosion bestimmt gesichert zu sein, ift es zwedmäßig, an dem Kondensator eine Art Sicherheitsventil anzubringen, welches einfach aus einem vertifal auffteigenden Rohrenftuten von etwa 30 cm Durchmeffer befteht, beffen Rand gang eben geschliffen ift und auf welchem eine ebenfalls geschliffene Eisenplatte liegt, beren Gewicht fo groß ift, daß Die Blatte unter normalen Verhältniffen nicht gehoben wird. Tritt aber infolge einer ganglichen ober auch nur teilmeisen Berftopfung eines Rüblrohres eine beträchtliche Erhöhung bes Druckes in dem Apparate ein, so wird biese Platte sofort burch ben plötlich febr ftark werdenden Dampforud ge= hoben und die Dämpfe können gefahrlos entweichen. — Das zweckentsprechenoste Material zur Anfertigung ber Rühlröhren, das ist jener, in welchen die Dampfe selbst girtulieren, ist das Rupfer, doch läßt sich unter Anwendung gemiffer Borfichtsmagregeln auch Gifen hierfur benüten. Wenn man nämlich den Kondensator, welcher aus starkem Reffelblech (Gisen) verfertigt ift, in der oben angebenen Beise fühlt, so wird schon ein großer Teil ber Effigfäure in diesem Teile bes Apparates verdichtet und kann abgelaffen werden, bleibt sonach nicht lange mit bem Gifen in Berührung; überdies setzt sich in dem unteren Teile des Kondensators auch Teer an, welcher das Eisen vor der Ein-

wirtung der fauren Fluffigkeit schütt.

Die Röhren in dem eigentlichen Kühlapparate würden von der Gssigsaure in kurzer Zeit zerstört sein, wenn die saure Flüssigseit nicht infolge des starken Gefälles dieser Röhren rasch abkließen würde und gerade auch jene Teile der Röhren, über welche der Flüssigseitsstrom selbst läuft, durch den Teer geschützt würden. Es dürfte dei Anwendung von eisernen Röhren sehr zwecknäßig sein, sie an der Innenseite mit gutem Asphaltlack zu überziehen, weil ein derartiger Überzug durch lange Zeit das Gisen vollständig von der Berührung mit den sauren Dämpsen abschließt.

Kupferne Köhren werden minder stark durch den Holzessig angegriffen als eiserne und können auch ziemlich geringe Wandstärke erhalten; es ist aber sehr wichtig, einen Umstand zu beobachten. Die Kupferröhren werden bekanntlich mit Messing gelötet und diese Legierung wird sehr stark von den Dämpfen der Essissäuer angegriffen; man soll daher für den vorliegenden Zweck nur Kupferröhren anwenden, welche eine sehr dünne Lötnaht besitzen. Es versteht sich von selche, daß nur jene Teile des Kühlapparates, welche unmittelbar mit den sauren Dämpfen in Berührung kommen, aus einem Material bestehen sollen, welches so viel als möglich gegen Essissäure indifferent ist; alle anderen Teile werden aus Eisen angesertigt.

## Die Luftkühlung.

In Gegenden, welche arm an Wasser sind, ist es schwierig, die ganz ausehnlichen Wassermengen zu beschaffen, deren man zur vollständigen Abkühlung der Dämpse bedarf, und man hat den Versuch gemacht, dadurch an Wasser zu sparen, daß man die Dämpse durch sehr lange Röhren leitete und die Abkühlung durch Wärmeausstrahlung herbeizzusühren suchte.

Den Erfolg, welchen man hierbei in unserem Klima, namentlich während des Sommers, erzielt, befriedigt begreiflicherweise nur sehr wenig. Der Holzgeist und einige andere wertvolle Produkte haben Siebepunkte, welche um 60° C herum liegen; daß bei einer Temperatur der umgebenden Luft von beiläusig 30° C von einer volskändigen Verdichtung der Dämpfe dieser Körper keine Rede sein kann, liegt auf der Hand, ja es wird sogar ein großer Teil der bei 117 bis 120° C siedenden Gsschrene von dem Gasstrome

fortgeriffen.

Wenn man aber Ursache hat, mit dem Kühlwasser sparsam umzugehen, empfiehlt es sich, die Kühlröhren in ähnslicher Weise aufzustellen, wie dies bei den Gegenstrom-Röhrenkühlern der Fall ist, und auf die oberste Köhre einen Regen feiner Wasserstrahlen fallen zu lassen. Durch entsprechende Drehung des Wasserwechsels kann man es dahin bringen, daß nur eine sehr geringe Menge des auf die Röhren getröpfelten Wassers unten abläuft, indem fast das ganze Wasservantum in Damps verwandelt wird. Der Bersbrauch an Kühlwasser ist bei Anwendung dieser Einrichtung auf das kleinste Maß reduziert — die Kühlung aber densnoch ziemlich vollständig.

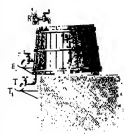
## Die Behälter für die Destillationsprodutte.

Alls Gefäße, in welchen die stüssigen Produkte der trodenen Destillation des Holzes ausbewahrt werden sollen, verwendet man meistens Holzbottiche, deren Höhe 2 m oder auch mehr betragen kann und deren Fassungsraum von der Menge des täglich zu erwartenden Destillates abhängt. Es ist zweckmäßig, den Rauminhalt dieser Gefäße so zu des messen, daß täglich mindestens eines derselben gefüllt wird. Das Usörmige Rohr, aus welchem die aus dem Kühlsapparate kommenden Flüssigkeiten ablausen, mündet über einem Trichter, der auf einem Kohre sitzt, welches längs der Bottiche hinläuft und an den entsprechenden Stellen mit Wechseln versehen ist, welche es ermöglichen, die Flüssigkeit nach Belieben in einen der Bottiche laufen zu lassen.

er Bottich ist so aufgestellt, daß er etwas nach eneigt ist; an der tiefsten Stelle ist ein Hahn unter dem eine Rinne hinläuft; beiläufig 20 bis

ber dem Boden ist an jedem in der Wandsläche desselben angebracht und unter diesen läuft ebenfalls eine Kinne b. 37 und 38 versinnlichen ronung der Bottiche, die dient zum Füllen der Bottiche Destillationsprodukten, die  $\Gamma$  und die Kinne  $\Gamma_1$  zum

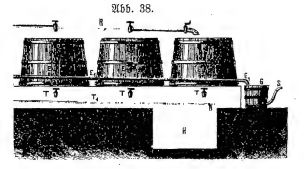
l' und die Rinne T, zum des Teers nach einem in den versenkten gemauerten ter H; die Hähne E und e E, zum Ablassen des Holz-



Ибь. 37.

ch einem kleinen Gefäße G, an welchem bas Saugeiner Pumpe zur Weiterbeförderung bes Holzesffigs ift.

il der Holzteer ausgezeichnete konservierende iften auf das Holz ausübt, erscheint es sehr

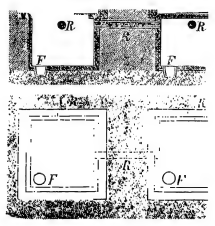


ig, die Außenseite der Bottiche mit heißem zu bestreichen und auch die Eisenreisen der mit Teer zu überziehen; das Eisen wird durch den fest anhastenden lackähnlichen Überzug, welcher beim langsamen Antrocknen des Holzteers entsteht, bleibend gegen Rost geschützt.

#### Die Sammelfäften.

Wenn man in großem Maßstabe arbeitet, benötigt man eine sehr bedeutende Zahl von Bottichen. Die Unschaffung bieser Gefäße verursacht nun bedeutende Auslagen, und





sie haben den Übelftand, daß sie einen sehr großen Raum einnehmen. Es ist daher in diesem Falle zweckmäßiger, an Stelle der Bottiche Sammelkästen, welche in die Erde ver-

fentt find, zu verwenden.

Wir haben gefunden, daß sich solche Kästen am einfachsten und billigsten aus Holzbohlen darstellen lassen, welche etwa 8 cm dick sind. Man kann zur Anfertigung jedes eben zur Verfügung stehende Holz verwenden, da das Holz infolge der Durchtränkung mit den Destillationsprodukten auch in feuchtem Boden haltbar bleibt. Man fertigt aus den Bohlen prismatische Kästen au, welche 4 m lang, 4 m

breit und 2.5 m tief sind, und ein solcher Kasten saßt demnach, wenn er bis zu 2 m Höhe gefüllt wird, 320 hl Flüssigkeit. Das Einbauen der Kästen in die Erdgruben geschieht in der Weise, daß in die eine Ecke des Kastens ein kleines Faß F (Abb. 39 und 40) eingesetzt wird, in welches das Saugrohr einer Pumpe gesenkt werden kann. Der zwischen den Bohlen und der Grubenwand vorhandene Raum wird mit Erde ausgestampst und die Fugen, welche sich zwischen den einzelnen Bohlen zeigen, mit Pech ausgestrichen. Oben erhält jeder Kasten einen aus Balken angesertigten Kahmen, über welchen ein aus Bohlen gesertigter Deckel gelegt wird.

Man bringt die erforderliche Anzahl von Kästen so nebeneinander an, daß zwischen den Wänden zweier Kästen mindestens ein Meter Erdreich liegt, und leitet die aus dem Kühler absließenden Destillationsprodukte durch eine längs der Kästen hinlausende Kinne in das eben zu füllende Gefäß. Damit nicht durch ein Versehen in der Arbeit ein Kasten zu hoch gestüllt wird, verbindet man alle Kästen untereinander durch wagrecht gelegte Holzröhren R, welche etwa 40 cm unter dem Kande angebracht sind.

Nachdem ein Kasten mehreremale mit den Destillationsprodukten gefüllt war, hat sich die am Boden desselben lagernde Teerschicht schon so vergrößert, daß man den Teer auspumpen kann. Man senkt dann das Saugrohr der Pumpe bis auf den Boden des in der einen Ecke des Kastens angebrachten Fäßchens und kann dann den Teer bis auf ganz geringe Reste durch Auspumpen von dem Holzessigt trennen. (Abb. 39 und 40 stellen die Einrichtung mehrerer derartiger Sammelbehälter im Grund- und Ausriß dar.)

Da die Scheidung des Teers vom Holzessig um so volktommener stattfindet, je länger die Flüssigkeiten in Ruhe gelassen werden, erscheint es zweckmäßig, bei Beginn der Arbeit zuerst alle Behälter der Reihe nach mit Destillationsprodukten zu füllen, und dann erst den Inhalt des zuerst. gefüllten Behälters weiter zu verarbeiten.

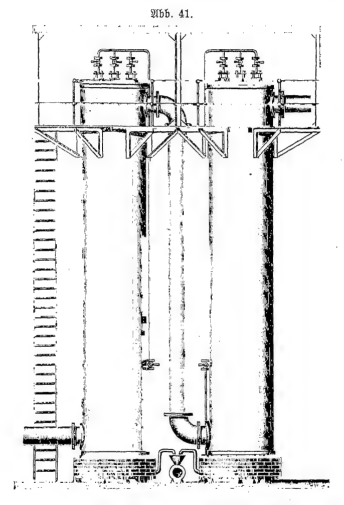
## Die Berwendung der Gafe.

Ein Raummeter Holz liefert bei trockener Destillation in runder Zahl 80 m³ Gase und diese können sehr zweck-mäßig als Heizmaterial angewendet werden. Bei Beginn der Destillation ergibt sich ein an Kohlensäure sehr reiches Gasgemenge, welches als Heizmaterial wenig Wert besitzt; in späteren Stadien tritt aber die Kohlensäure zurück und das Gas enthält neben Kohlenogyd noch Wasserstoff und Kohlenwasserstoffe, welche sehr bedeutenden Wert als Vrenn-

materiale haben.

Weil jedoch die Gase, wenn sie die Rühlvorrichtung verlassen haben, noch immer mit durchaus nicht zu vernachlässigenden Mengen flüchtiger Stoffe, besonders Effigfaure und Holzgeift beladen find, pflegt man fie nicht unmittelbar zu verbrennen, sondern vorher noch eine Waschvorrichtung passieren zu lassen. Diese Waschvorrichtungen (Strubber) find jenen Apparaten, die in der Leuchtgasfabritation zur Reinigung bes Gafes verwendet werden, ahnlich. Gie bestehen im wesentlichen aus Türmen, in benen Wasser über ein indifferentes Material, wie 3. B. Roksstücke, herabrieselt, während das Gas emporfteigt. Dabei nimmt das Waffer die löslichen Bestandteile auf, mahrend sich das Gas mit Wafferdampf fättigt. Die Strubber Abb. 41, Konstruftion ber Kirma K. S. Mener in Sannover-Bainholz, werden aus Rupfer angefertigt ober aus Gifen, bann jedoch im Inneren ausgemauert. Wendet man mehrere Strubber an. fo wird bas Waffer von einem auf den anderen geleitet, um eine nach Möglichkeit tonzentrierte Lösung zu erhalten, Die dann mit dem roben Holzessig verarbeitet wird.

Bon den Strubbern gelangen dann die Gase zu den Feuerungsanlagen, passieren vorher jedoch noch eine Sicherungsvorrichtung, deren Zweck es ist, das Eintreten von Luft und die Bildung explosibler Gasgemische zu verhindern. Wenn erforderlich, werden zwischen Kühler und Skrubber auch Bentilatoren eingeschaltet, die das Gas anzusaugen haben. Doch setzt ihre Anwendung sehr dichte Ketorten vor-



aus, weil sie sonst Luft in die Retorten einsaugen, was Berluste bedingt.

Wenn man mit einer größeren Anzahl von Reiorten arbeitet, kann man den Gang der Operation so leiten, daß man unter einer eben in den Ofen eingesetzten Retorte daß Kohlen- oder Holzseuer ganz erlöschen läßt und sie nur mit dem Gase beheizt, welches aus solchen Retorten entweicht, in denen die Destillation schon in vollen Gange ist und beständig viel Gas entwickelt wird. In Fabriken, welche den Holzessisch werden einer verarbeiten, ist es am zweckmäßigsten. die Destillationsgase unter die Feuerung eines Apparates zu leiten, der sast ohne Unterbrechung geheizt werden muß, z. B. unter jene Pfannen, in welche das rohe Natrium-

agetat zur Kriftallijation eingedampft wird.

Es ist darauf zu achten, das aus den Retorten entweichende Gas nicht früher anzuzünden, als dis man sicher
sein kann, daß aus dem gesamten Apparate (Retorte,
Rondensator und Kühler) alle Luft verdrängt ist, weil sonst
der Fall eintreten könnte, daß sich die Flamme in der Röhrenleitung fortpslanzt und eine Explosion hervorruft, die,
wenn auch nicht gefahrvoll, doch start genug wäre,
um die mit Ton hergestellten Dichtungen an den Abzugsröhren der Dämpse, an dem Kondensator usw. zu zerreißen.
Sobald übrigens aus einer Retorte Dämpse entweichen,
welche sich beim Abkühlen zu einer gelblich gefärbten Flüssigteit verdichten, ist auch alle Luft aus dem Apparate verdrängt und man kann das Gas ohne Gefahr entzünden.

## Die Ausführung der trodenen Destillation des Solzes.

Wie auch ber Apparat, in welchem die trockene Deftillation des Holzes durchgeführt werden soll, eingerichtet sein möge, bleibt doch der Verlauf der Destillation in bezug auf die Reihenfolge der Erscheinungen der nämliche und es ist nur ein Unterschied in bezug auf die Art der gewünschten Produkte und die Zeitdauer der Operation zu machen. Sie hängt von der Größe der auf einmal angewendeten Holzmenge ab; je bedeutender sie ist, desto längere Zeit wird die Operation anzudauern haben und man wird unter

sonst gleichen Verhältnissen längere Zeit zum vollständigen Abtrieb einer Holzladung brauchen, wenn man Holzessig,

Teer und Schwarzfohle gewinnen will.

Wenn man mit einer größeren Anzahl von Retorten arbeitet, so ist der Gang der Arbeit so einzurichten, daß sie nie unterbrochen wird; es ist dies der zweckmäßigen Berteilung der Arbeit wegen und auch aus dem Grunde zu empsehlen, um nicht durch die gewaltige Menge von Gas, welche sich in einem gewissen Stadium der Operation ent-wickelt, zu besonderen Ausfunstsmitteln gezwungen zu sein.

Bei Anwendung vertikaler Retorten und eines zweckmäßig eingerichteten Hebezeuges für diese, setzt man die Retorten offen in den Ofen ein und beginnt dann gelinde zu feuern; es entwickeln sich anfangs aus dem Holze nur Wasserdämpse, die man in die Luft entweichen läßt; erst wenn sich der eigentümliche aromatische Geruch einstellt, welcher den Beginn der Destillation anzeigt, setzt man den Deckel auf die Retorte und verbindet ihn mit dem Kühlapparate. Damit der Deckel dampfdicht auf der Ketorte sitzt, legt man auf den Kand derselben aus Ton geformte Würste, drückt den Deckel auf und streicht den herausgepreßten Ton mit einer elastischen Stahltlinge glatt.

Es hängt von der Größe der Retorten ab, mie lange die Destillation zu dauern hat; in der Regel leitet man sie in der Weise, daß die Operation in zwölf Stunden durchgeführt ist, doch hängt die Zeit immer von der Größe der Charge ab. Bei großen Upparaten, wie ste z. B. die Meilerbsen sind, in denen viele Meter Holz auf einmal verkohlt werden sollen, dauert die Destillation mehrere Tage, weil schon das Unwärmen einer so bedeutenden Holzmenge dis zur Zersetungstemperatur geraume Zeit in Unspruch nimmt. Wenn einmal jene Temperatur erreicht ist, bei welcher das Holz anfängt, reichlichere Mengen von Destillationsprobukten zu geben, das ist beiläusig dei 200° C, muß man sich bemühen, das Feuer unter den Retorten immer nur in solcher Stärke zu erhalten, daß die Temperatur nur sehr langsam steigt und erst in der letzten Periode der Destilla-

tionszeit 350° C erreicht, fo daß bei zwölfstündiger Destilla= tionsdauer die Temperatur im Innern der Retorten durch etma gebn Stunden unter 350° C bleibt. Um in biefer Regelung ber Temperatur Übung zu erlangen - bei neu er= bauten Dfen ist dies von besonderer Wichtigkeit -, konnte man auch an einer der Retorten ein Thermometer anbringen, und mar in folgender Beise. In dem Deckel der Retorte ist eine Dffnung von einigen Zentimetern Durchmeffer angebracht und es läkt sich in diefer ein eisernes Rohr, welches unten geichlossen, oben offen ift, festschrauben; die Länge biefes Rohres ift fo bemeffen, daß das untere Ende desfelben bis in die Mitte der Retorte reicht. In dieses Rohr wird ein Queckfilber-Thermometer, deffen Teilung bis zu 3600 C (dem Siedepuntte bes Quecffilbers) reicht, und welches gegen das Rerbrechen aut geschützt ist, mittels eines Draftes eingefentt. Wenn man Diefes Thermometer von Beit zu Beit emporzieht, kann man nach der Temperaturanzeige einen Schluß auf den Barmegrad ziehen, welcher gleichzeitig in ber Retorte berricht.

Geübte Praktiker wissen auch aus der Menge des abfließenden Destillates und der gleichzeitig entweichenden Gase

auf ben Bang ber Deftillation zu schließen.

Wenn man z. B. eine Holzmenge von 5 m³ (ben Inshalt von zwei Retorten) auf einmal abdeftilliert, so erhält man bei richtigem Gang der Feuerung etwa 1½ bis 2 Stunden nach Beginn des Heizens das erste Destillat, und zwar in einem Strahle, welcher beiläufig den Durchmesser eines Bleististes besitzt. Wird die Temperatur in den Retorten gleichmäßig gesteigert, so ändert sich die Dicke diese Flüssistrahles stundenlang nicht und er behält die ursprüngliche gelbe Farbe bei; das Gas tritt in einem mäßig starken Strome aus dem betressenden Rohre und brennt mit blaßblauer Flamme. Erst bei höheren Temperaturen, beziehungsweise in späteren Perioden der Destillationszeit, sängt das Glas an, mit etwas stärker seuchtender Flamme zu verbrennen, weil sich ihm dann auch Kohlenwasserstoffe beimischen.

Sobald die Temperatur von etwa 350°C erreicht ift, wird die Menge des Destillates mit einem Male geringer und es vermindert sich auch die Menge des entweichenden Gases; um nun die letzten Anteile der Destillationsprodukte, welche jetzt der überwiegend größeren Menge nach aus Teersprodukten bestehen, zu gewinnen, verstärkt man das Feuer und erhält nunmehr wieder Destillat in reichlicherer Menge. Der aus dem Kühler ablaufende Flüssisseitsstrahl ist aber sortan durch die zahlreichen Tropfen dunkelgesärbter Teersprodukte fast schwarz gefärbt; der Strom der Gase wird sehr stark und diese Gase brennen mit sehr hell leuchtender, rein weißer Flamme.

Es ist übrigens auch in diesem letten Stadium der Destillation die Beobachtung gewisser Vorsicht in bezug auf die Steigerung der Temperatur ersorderlich; erhöht man die Temperatur zu rasch, so entwickelt sich mit einem Male eine so große Gasmenge aus den Retorten, daß in dem Apparat hoher Druck entsteht, der sich auch aus der Krast, mit welcher der Gasstrom aus dem in die Heizung mündenden Rohre hervorgetrieben wird, erkennen läßt. Nachdem die Retorten gerade in diesem Stadium des Prozesses am heißesten sind und die Böden nicht selten glühen, so ist Gesahr vorhanden, daß die genieteten Stellen undicht werden und bei den nächsten Operationen eine große Menge von Destillationsprodukten dadurch verloren geht, daß sie in Dampsform durch diese undichten Stellen entweichen und verbrennen.

Wenn man wahrnimmt, daß der Gasstrom anfängt kräftig zu werden, eiwa  $1^4/_2$  Stunden vor Ablauf der gesamten Deftillationszeit, kann man das Feuer unter den Retorten ganz verlöschen sassen, weil die Wärme, welche sich infosge der Zersetzung in den Retorten entwickelt, im Vereine mit jener, welche von den erhisten Osenwänden ausgestrahlt wird, vollkommen hinreicht, um die Operation zu Ende zu führen. Wenn die Temperatur im Innern der Retorte auf  $430^{\circ}$  C gestiegen ist, so hört die Entwicklung von Destillationsprodukten fast plöslich auf, die Retorte enthält nunmehr nur Schwarzkohle.

Nachdem das Antimon bei einer Temperatur von 432°C schmilzt, kann man sich dieses Körpers bedienen, um das Eintreten des Endes der Destilkation zu ermitteln; man senkt zu diesem Behuse in die vorerwähnte Köhre (S. 170), aus welcher das Thermometer selbstverständlich vor Erreichung der Temperatur von 350°C entsernt wurde, sofern man nicht ein mit einem Gase unter Druck gefülltes Thermometer benützt, an einem Drahte einen kleinen Tiegel, in dem sich ein Stückchen Antimon besindet; sobald dieses geschmolzen ist, ist auch die Destillation beendet und die Retorte kann sosort ausgehoben werden.

Die Flüssigteit, welche während der Destillation abläuft, ist anfänglich wachsgelb, wird aber später dunkelsärbiger, rotbraum und endlich fast ganz schwarz, und vollkommen trübe. Wenn man sie der Ruhe überläßt, so scheidet sie sich in zwei — wenn man will, in drei — voneinander scharf getrennte Schichten; die unterste derselben ist Teer, eine dicke Flüssigteit von dunkler, gewöhnlich reinschwarzer Färbung, die mittlere, welche das größte Quantum ausmacht, der Holzessig, ist rotgelb oder rotbraun gefärbt, und die oberste ist wieder dunkelsärbig und besitzt die Eigenschaften des Teeres; meistens ist aber diese Teermasse in so geringen Mengen vorhanden, daß sie nicht einmal die ganze Fläche des Flüssigteitsspiegels überdeckt, sondern wie Schlacken auf ihr schwimmt.

Es ist sehr zwecknößig, die Destillate durch längere Zeit vollsommen der Ruhe zu überlaffen, weil dann die Scheidung des Teeres vom Holzessig sehr vollständig ist, und dieser als ganz klare rotbraune Flüssigkeit erhalten wird, die viel leichter auf reine Sissignure verarbeitet werden kann als ein Holzessig, welchem noch größere Mengen von Teer beigemischt sind.

Trifft man bei der Anlage der Fabrik die Einrichtung, daß die Bottiche, welche zur Aufnahme des Deftillates bestimmt sind, eine solche Größe erhalten, daß ein Bottich eben durch das in einem Tage gewonnene Destillat gestüllt

wird, und stellt zwölf Bottiche in der durch Abb. 38 versinnlichten Weise zusammen, so kann man den Inhalt des zuerst gefüllten Bottichs durch elf Tage ruhen lassen, ehe man gezwungen ist, durch Entleerung desselben Raum für neu darzustellendes Destillat zu schaffen. Wenn Holzessig und Teer in der Fabrik weiter verarbeitet werden sollen, so gibt man den hierfür bestimmten Apparaten dann auch solche Dimensionen, daß man die täglich resultierende Menge des Holzessigs auf einmal verarbeiten kann. Da die Menge des Teeres weit geringer ist als jene des Holzessigs, der Menge nach etwa ein Siebentel des letzteren, so sammelt man den Teer in einem hiersür bestimmten Behälter (R Abb. 45) und verarbeitet dann größere Mengen von Teer in einer Operation.

Wenn man die stüssigen Destillationsprodukte in den auf S. 164 beschriebenen, in den Boden versenkten Kästen aufsängt, kann man die Arbeit so einrichten, daß man das Destillat so lange ununterbrochen in das erste Gefäß fließen läßt, dis dieses endlich so weit mit Teer gefüllt ist, daß durch die Röhre R nicht mehr Holzessig allein, sondern auch Teer abzusließen beginnt. Man kann dann diesen Teer noch eine Zeitlang ruhen lassen, wodurch er sich noch besser von dem ihm anhastenden Holzessig scheidet und dann das so erhaltene größere Quantum reinen Teeres auf ein-

mal aufarbeiten.

Die Erfahrung lehrt, daß es zweckmäßig ist, auch den Teer so lange als möglich ruhen zu lassen, weil man an dem durch längere Zeit in besonderen Behältern ausbewahrten Teer die Wahrnehmung macht, daß andauernd eine Scheidung der Produkte nach ihren spezifischen Gewichten erfolgt. Am Boden des Teerbehälters sammelt sich Teer von sehr zähflüsser, griesiger Beschaffenheit an und er ist von so dicker Konsistenz, daß man ihn kaum durch eine Pumpe heraufbefördern kann.

Die höheren Schichten ber Teermasse zeigen immer dunnere Konsistenz, die obersten sind nahezu ölartig und auf ihnen schwimmt eine Schicht von Holzessig, welche zeitweilig ab174

genommen und mit bem aus ben Bottichen abgelaffenen Holzessig gemeinschaftlich verarbeitet wird.

#### Die Ausbente.

Die aus einem gegebenen Holzquantum zu erzielenden Mengen von Holzessig und Teer hängen von mehreren Faftoren ab: von der Art des verarbeiteten Solzes, feinem Waffergehalt, und endlich von der Art, in welcher die Deftillation felbst geleitet murbe. Beil diese brei Faktoren fehr ftart variieren, erscheint es begreiflich, daß auch die Ungaben über die Mengen der Destillationsprodufte fehr meit voneinander abweichen und daß namentlich die Quantitäten von Effigfaurehybrat und Holzgeift, welche aus bem roben Holzessig burch weitere Berarbeitung zu gewinnen find, bebeutenden Schwankungen unterliegen, weil bei unvorsichtiger Arbeit tatfächlich eine große Menge der im Holzessig por-

handenen Effigfaure verloren geht.

Um bei einer Holzgattung gang genaue Daten über die Mengen von Holzessig und Teer, welche sie bei fabrifsmäßiger Berarbeitung zu liefern imftande ift, zu erhalten, muß man sich der Mühe unterziehen, die Gesamtmenge bes mahrend einer gemiffen Beit verarbeiteten Holzes abzumagen. ben Waffergehalt besselben bestimmen und in einer Brobe des bei jeder Destillation sich ergebenden Solzessias die Menge ber Effigfaure und bes Holzgeistes ermitteln, endlich auch das Bolumen des Holzessigs genau feststellen. Aus den Ergebniffen einer solchen durch mehrere Monate fortgesetten Bersuchsreihe und der tatsächlich von der Kabrit gelieferten reinen Effigfäure- und Holzgeistmengen ware es möglich, sich gang zuverlässige Daten über die aus der gegebenen Bolggattung gewinnbaren Mengen von Deftillationsprodukten zu verschaffen.

Selbstverständlich sind jene Angaben, welche über die Ausbeuten beim Großbetriebe gemacht werden, die wertvollsten für die Brazis und wir laffen nachftehend eine

Bufammenftellung folcher Daten folgen:

Holzgattung Gichenholz	nach H Dumas	olzejfig in Pro 55.9	Teer zenten		<b>L</b> 11	m	erfui	ı g
(Sichenhol3	Smith	50.9		Spez.	Gew.	ð.	Holzeif	ias 1.0275
Gichenholz }		58.4	8.25	>	>	*	*	1.0270
Gichenholz   Weißbuchen }	Gillot	58	5•0U	Eifigfä:	urehyd	rat	70/0	
Gichenholz	Abmub	42	8.80		>		4.5%	
Birtenhol3	Heffel	53.3	2.40		*		3·0º/	•
Birtenholz	Ağmuğ	<b>4</b> 6	8.00		>		3.9%	
Birkenholz	Nothe	40	2-3		>	:	10.00/	(aus waffer-
Riefernholz	M Bmuß	42	10.5		>		2.40/0	freiem Holz)
» (Stamm)	Heffel	30.8	14.7		>		1.5 %	
Riefernholz							_ 0 .0	
(Wurzelftock)	Heffel	36.8	16.0		>		$1.70/_{0}$	
Tannenholz	U Bmuß	44.5	9.5		>		2.3%	
Sägespäne	Har= graves	58.2	5·4 <sup>(1</sup>	mit Ha Gewic	lydays ht des	Di At	barať.	spezifisches 1.050).

Nach Versuchen, welche in kleinerem Maßstabe angestellt wurden, ergaben sich bei den verschiedenen Holzgatungen die folgenden Zahlen, welche insofern von praktischem Wert sind, als sie zeigen, welche Ausbeuten überhaupt aus dem Holze zu erhalten sind, und als Fingerzeige für jene Fabrikanten dienen können, welche Ausbeuten erzielen, die weit hinter den im kleinen angestellten Versuchen zurückbleiben. (Siehe Tabelle S. 176.)

Bei Versuchen, welche in ganz kleinem Maßstabe angestellt werden, erhält man weit größere Ausbeuten an Essigläure als bei der Arbeit im großen. Nach A. Jakowlew und W. Audnew wurden aus 100 Teilen Holz, welches vorher bei 120°C getrocknet wurde, solgende Mengen Essigläure gewonnen.

Linde					10.24	10.17
Birte		,			9.52	9.29
Epe					8.06	8.37
Giche		. •			792	8.24
Riefer			٠.	•	5.65	6.12
Tanne	١.				5.24	5.09

Birfenrinde .			2.20	2.38
Zelluloje aus	Riefer	•	6.21	
<b>&gt;</b> ->	Birke		5.07	

			·	
	Holzeffig	mit Broz. Ciffgjäure= hydrat	Teer	Kohle
100 Teile Holz von	nach Stolze nach Peters	nach Stolze nach Peters	nach Stolze nach Peters	nach Stolze nach Peters
Roßtastanie Bappel (italienische) Silberpappel Faulbaum Weide Kreuzdorn Campechebaum Grse Wacholber Weißtanne Fichte Gabebaum	44·5 48·0 43·8 46·3 42·9 46·2 42·9 46·9 46·1 — 46·1 — 46·1 43·4 46·1 43·4 46·1 47·7 45·3 40·6 41·3 40·6 42·3 40·9 42·8 42·8 42·8 42·8 43·9 44·9 44·9 44·9 44·9 44·9 44·6	9·0 — 7′9 4·0 7·4 — 7·2 — 7·2 — 6·7 — 6·3 6·3 6·1 — 6·8 — 5·4 3·9 5·3 — 5·1 2·8	8·6 6·0 9·4 6·2 11·7 8·9 9·4 — 8·6 6·4 10·2 — 8·6 — 7·8 — 9·4 6·2 9·4 5·2 10·9 — 13·3 — 11·7 9·4 11·7 — 14·1 11·0 — 6·2 — 4·9 — 6·4	2+2 2: 1 2+2 23·8 22·7 21·8 25·8 — 23·3 23·7 21·9 — 23·3 — 21·9 23·6 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 28·3 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 21·9 24·0 22·7 — 22·8 26·1 — 22·6 — 22·6 — 23·9 — 24·9

Die Ausbeute an Holzgeist (Methylasschol) beträgt zwischen 0.5 und 1.0% vom Gewichte des trockenen Holzes. Als Mittelzahlen für die Ausbeute an wertvollen Körpern lassen sich bei hartem Holz, speziell bei Rotbuchenholz, welches in Mitteleuropa wohl am häusigsten der trockenen Destillation unterworfen wird, die folgenden annehmen:

### 100 Gewichtsteile lufttrocenes hartes Holz liefern

45 Gewichtsteile Holzessig, 4 » Essignarehydrat, 0:4 » Holzgeist,

6 · Teer,
22 · Rohle,

265 » Gase und Verluft.

Das Birkenholz liefert wohl so ziemlich auch die eben angegebene Menge von Holzessig (45 Gewichtsteile aus 100 lufttrockenem Holz); er ift aber bebeutend reicher an Essig= säure und man kann bei Birkenholz die fabriksmäßige Ausbeute an reiner Essigsäure wohl auf 6% veranschlagen. Da in den nördlichsten Ländern Europas — Livland und Nordschweden — die Birke der in den dortigen Wälbern am häufigsten vorkommende Baum ist, so würde sich in diesen an Wenschen armen Ländern die Verwertung des Holzes auf dem Wege der trockenen Destillation besonders einträglich gestalten, zumal der Birkenteer auch teurer bezahlt wird, als der aus anderen Holzarten gewonnene Teer.

Wie diese Zahlenreihen beweisen, ergeben die Nadelshölzer verhältnismäßig wenig Essighäure, aber sehr große Mengen an Teer, und es ist bei diesen Hölzern angezeigt, aus ihnen, bevor man sie der trockenen Destillation selbst

unterwirft, Harz und Terpentinöl zu gewinnen.

Eine sehr eingehende Untersuchung der Ausbeuten an allen Produkten, welche das Holz bei der trockenen Destillation liesert, wurde von Senfst ausgeführt, und zwar in der Weise, daß die Zahlen, welche in der folgenden Tabelle mit a bezeichnet sind, sich auf die langsam gesührte Destillation beziehen, während die unter bangeführten Zahlen gefunden werden, wenn man in der Weise arbeitet, daß das Holz rasch in die schon zur Rotglut gebrachte Retorte eingeschoben wurde. (Siehe die Tabellen Seite 178 und 179.)

								_		_		_		
	Bafe kg	22.23	31.01	20.71	17.91	31.13	19 71	25.56	20.62	33.40	21.66	33.75	23.92	35.56
)[e	SthiatsB sindanus 0/0	60.9	10 03	5.09	6.53	9.52	1.29	16.7	4.62	8.72	4.61	8.45	5.95	8.66
Rohle	Auß= beute kg	95.37	20.47	26.50	31.56	21.11	29.24	21.46	27.84	20.20	26.69	21.90	26.90	21.30
GHig:	fäure Aus= beute kg	6.43	5.23	6.05	22.9	4.13				4.16	5.21	3.86	5.14	4.38
ıg	Sänre- gehali kg	13.50	12.18	13.38	13.08	10.14			٠.,	10.41	11.37	6.78	11.40	10.89
EHB	Aug= beute kg	47.65		45.21	40.23	40.70		59.4	44.11	39.99	45.80	39.45	45.08	40.24
	Teer kg	4.75	5.55	7.58	6:39	90.2	5.46	3.24	7.43	6.41	5.85	4.90	4.81	2.30
	Gefaunts Destillat kg	5040	48.52	52.79	40 00 50.53	47.76	51.05	42 98	51.54	46.40	51.65	44.35	4989	43.14
		-	3.0	8-		a	я	9	B	_ م	ಹ	<u>a</u>	а	2
		Dotulas	į .		GelchälteStammchen, gelund 1 2 Alnus clutinoss (Faerth.)		Betula alba L	gefund	5. Sorbus aucuparia L.	Stamm ge	6 Faons silvatica L. Ctamm		7 Faons silvatica L. Wit	gefund
1.		-	_	$\dot{c}\dot{c}$	cc	2	4		C	)	9	)	7	•

 $29\,33\\30.61$ 

30.24 31.59

 $1.12 \\ 0.86$ 

3.34 2.64

6.995

40.53 37.80

27.09	32.31	25.46	3170	17.17	27.03	24.36	24.07	21.65	32.17	18.78	29.41	28.11	32.80
1	1	99.2	1	4.67	6.36	4.85	6.98	808	8.72	4.82	6.63	9.33	9.93
25.47	21.33	23.23	20.98	34.68	27.73	30.27	24.18	26.74	24.06	34.30	24.24	25.55	23.35
5.10	4.36	4.84	3.67	4:08	3.44	2.73	2.39	269	5.06	2.30	1.78	2.22	1.61
12.57	11.04	10.08	8.88	9.18	8.19	99.9	0.29	6.36	5.40	5.61	4.44	5.82	4.20
40.24	39.45	47.75	41.33	44.45	42.04	40.95	41.98	42.31	38.19		40.15	38.21	38.41
 	6.91	3.56	5.99		3.50	4.45	22.6	9.30	5.58	5.63	6.50	8.13	5.44
L., (a 47.44	46.36	51.31	47.32	48.15	45.54	45.37*	(b 51.75 9.77	51.61	43.77	46.92*) 5.93	46.35	46.34	4385
 ਫ	q	ಜ	م	ಪ	٩	a	<b>p</b>	ಡ	<b>q</b>	ಜ	P.	ಡ	9
		20 FF		Stamm	gefund   b 45.24	Stamm		Pinus Larix L., Stamm	•	Pinus Abies L., Stamm=	•	Aff	-
ula	•.	T	٠	(3)	-	(i)		(i)		ট	•	Į,	•
trem	Stamm gesund .	silvatica L.		urI		B.L.		Γ.		Į.		Abies	
	gefü	sily		rol		bie		ari		bies		Abi	
nlus	шш	us	dig	rens	ξ.	S A	τδ.	Is I	<u>ت</u> ه	A SI	ud	20	1Đ.
8. Populus tremula	Star	Fagus	brandig	Que	gefu	Pinus Abies L.,	gesund	Pint	gesund.	Pinu	anbruch	Pinus	gefund.
တံ		6		10.		11		12.		13.		14.	

\*) Richt vollständig durchgefohlt.

Pinus

15.

Klar (Technologie der Holzverkohlung) gibt die folgenden, direkt erhobenen Ausbeuten an. Die Zahlen beziehen sich auf die Destillation in Retorten und auf wasserfreies Holz von 100%, ausgedrückt in Gewichtsprozenten.

*									~	
	&ol3	fohic	Filgi Kalt 80°		Nohha	13geift 100%	To	er	Rienöl	
Holzari	W.ax	Wint.	Mar.	Min.	May.	Win.	Max.	Min.	Mar.	Min.
Europäische Rotbuche Amerikanischer Ahorn Sehr harzreiche Kiefer Europäische Tanne Sägemehl, Radelholz Oliventerne	35 33 36	28 - 28 33 - -	10·5 8 2·5 3·6 3 4	2·3	2 0·42	1·7 0 28 0·6 —	6 7 20 12 10 4	5 - 6 -	85	- 0·4 -

## Die Verwendung des Holzessigs und des Teeres.

Sowohl der Holzessig als auch der Holzteer sind nur Halbprodukte, welche zwar ohne weitere Verarbeitung für manche Zwecke tauglich sind, ihren eigentlichen Wert aber erst erlangen, wenn man aus ihnen gewisse Körper im reinen Zustande abscheibet. Für sich allein ist der rohe Holzessig nur seiner fäulniswidrigen Eigenschaften wegen zum Imprägnieren von Holz gut verwendbar und es läßt sich auch der Holzteer, besonders der im Nadelholz, welcher in noch höherem Grade fäulniswidrig wirkt, in ausgezeichneter Weise zur Konservierung von Holz verwenden. In Gegenden, in welchen das Holz so geringen Wert

In Gegenden, in welchen das Holz so geringen Wert besitht, daß es eigentlich nur auf dem Wege der trockenen Destillation verwertet werden kann, ist es mitunter auch mit Schwierigkeiten verbunden, den Holzessig auf reine Essigläure und den Teer auf Kreosot zu verarbeiten; es ist aber möglich, durch sehr einfache Manipulationen aus ihnen wertvollere und, was hier von besonderer Wichtigkeit ist, leicht transportable Krodukte darzustellen.

Wenn man den roben Holzessig der Destillation unterwirft, so erhält man einerseits roben Holzgeist, anderfeits aber ben sogenannten » destillierten Bolgesfig «, welcher ent= weder direkt verwertet oder auf effigsauren Kalt verarbeitet werden kann. Wenn es fich darum handelt, zu bestimmen, in welcher Weise die Rohprodutte Holzessig und Teer weiter behandelt werden sollen, muß man vor allem auf die Transportfosten für die Chemitalien Rücksicht nehmen: wenn Diese nicht zu hoch sind und Arbeitstraft zu mäßigen Breifen verfügbar ist, erscheint es am zwedmäßigften, aus den Rohproduften die mertvollsten Endprodutte, d. i. reine, hochprozentige Effigfaure ober auch effigfauren Ralt. Solzgeift, eventuell Kreofot darzustellen. Sat man harzreiches Radel= hold zu verarbeiten, fo wird felbstverftandlich ber Gewinnung von Harz und Terpentinol eine Hauptrolle in der gangen Nabritation gutommen.

#### VIII.

# Die Verarbeitung des Holzessigs.

In dem Zustande, in welchem man den Holzessig aus dem Holze gewinnt, bildet er eine Flüssigkeit, die nur eine beschränkte Berwertung zuläßt; man kann nämlich den rohen Holzessig, ohne ihn einer weiteren Behandlung zu unterwersen, nur zur Imprägnierung von Holz oder zur Fabrikation des sogenannten essiglauren Eisens verwenden, weil ein Teil der Teerprodukte dem rohen Holzessig einen so durchdringenden brenzlichen oder empyreumatischen Geruch verleiht, daß hierdurch die Verwertung für andere Zwecke unmöglich wird. Es ist auch nicht möglich, den Holzessig bloß durch Destillation von diesen Teerprodukten zu befreien; durch oftmalige Kektisikation erhält man zwar schließlich eine an der Luft saft farblos bleibende, hochkon-

zentrierte Essigsäure, welcher aber der brenzliche ober Rauchgeruch immer noch so start anhaftet, daß die Essigsäure für

Speisezwecke nicht verwendet werden fann.

Es ist jedoch möglich, die Essigäure aus dem Holzessisie in volkommen reinem Zustande abzuscheiden und hierauf beruht nicht nur die Darstellung der verschiedenen Azetate (oder essigauren Salze) auf sabriksmäßigem Wege, sondern, was eigentlich noch wichtiger ist, die Bereitung absolut reiner, für Speisezwecke verwendbarer Essigäure.

In welcher Weise auch der Holzessig verwendet werden foll, immer muß befonderes Gewicht barauf gelegt werden. ihn fo viel nur möglich von dem Teere zu trennen. Schöpft man holzeffig, welcher foeben gewonnen murbe, aus ber Rufe, so ericheint er als eine trube, rotbraune Flussigkeit: läßt man biese in einem hohen Gefäße ruhig fteben, jo scheidet sich am Boden eine ziemlich ftarke Teerschicht ab. über welcher ber nunmehr völlig flare Holzeffig lagert; bisweilen schwimmt auch eine bunne, ölartige Schicht leichter Teerprodutte auf dem Holzesffig. Beil die Gegen= wart bes Teers bei ber Berarbeitung bes Holzeffigs in vielfacher Beziehung ftorend wirft, muß man dafür Gorge tragen, Solzeifig und Teer ichon auf mechanischem Wege foviel als möglich voneinander zu trennen und bies geichieht baburch, bag man bie Deftillationsprobutte burch mehrere Tage - je langer, je beffer - in ben Rufen iteben läßt.

Es ist vorgeschlagen worden, den Holzessig durch Einlegen einer Dampsichlange in die Kusen zu erwärmen und hierdurch die vollkommenere Scheidung von Holzessig und Teer zu bewirken, allein abgesehen von der Kostspieligkeit der Anlage (die Dampsichlange müßte auß Kupfer gefertigt sein) wirkt diese Behandlung weniger günstig als das längere Ruhen der Flüssigkeit und überdies kann durch ein etwas zu starkes Erwärmen ein Teil des leichtslüchtigen

Holzgeistes zur Berdampfung gebracht werben.

Es gibt mehrere Wege, nach welchen sich aus bem roben Holzessig konzentrierte Essigsäure gewinnen läßt und es hängt von der Bestimmung ab, welcher diese Essigsäure zugeführt werden soll, welcher Weg der empsehlenswerteste ist. Wenn die Essigsäure zur Darstellung von Azetaten verwendet werden soll, dei welchen das Vorhandensein eines schwachen emphreumatischen Geruches nicht störend wirkt, ist es am zwecknäßigsten, aus dem rohen Holzessigden sogenannten destillierten Polzessig zu bereiten und diesen auf Azetate zu verarbeiten, man kann auf diese Weise z. B.

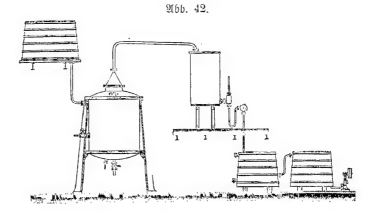
roben Bleieffig darftellen.

Wollte man ben bestillierten Holzessig unmittelbar gur Bereitung ber verschiebenen Azetate benüten, fo erhielte man Salze, welche fich an ber Luft infolge ber Drybation der Teerprodutte braun farben würden; man benüßt aber bas Berhalten mancher effigsauren Salze in ber Barme, um aus ihnen chemisch reine Effigfaure gu gewinnen. Bahrend nämlich faft alle Salze ber organischen Säuren schon bei einer berhältnismäßig geringen Temperatur werben, tann man einige Salze ber Effigfaure bis nahezu einer Temperatur von 4000 C. erhipen, ohne daß fie fich zersetzen; wohl aber werden bei diefer Temperatur alle bem Salze anhaftenden Teerprodufte vollkommen verflüchtigt ober zerfiort, fo daß man durch Umtriffallifieren ber erhitten Masse Salze erhält, welche frei von empyrenmatischen Körpern sind, worauf sich dann chemisch reine Effigfaure gewinnen läßt.

# Der destillierte Holzeffig.

Da der rohe Holzessig stets auch Teer gelöst enthält, ist es unbedingt ersorderlich, ihn davon zu befreien, ehe man ihn neutralisiert und essigsauren Kalk darstellt. Denn nur aus vom Teere befreiten Holzessig ist es möglich, hochprozentigen »Graukalk« zu erzeugen, während man sonst nur sogenannten »Braunkalk« gewinnt, der im Maximum nur etwa 67% essigsauren Kalk enthält. Diese Trennung geschieht durch einmalige Destillation des rohen Holzessigs, wobei in dem Destillierapparate der sogenannte »Blasenteer« zurückbleibt.

Man bringt den Kohholzessig zu diesem Zwecke in einen einfachen Destillierapparat, wie Abb. 42 (Konstruktion der Firma I. H. Weyer in Hannover-Hainholz nach Klar), der durch gespannten Dampf geheizt wird und treibt den Inhalt ab, wobei rund  $7^{\circ}/_{\circ}$  Blasenteer zurückbleiben. Das Destillat, "Hellssigs genannt, enthält noch geringe Mengen slüchtiger Öle, die ebenfalls mit den Wasserdämpsen übergingen, sie werden auf mechanischem Wege entsernt, indem man den Hellessig der Kuhe überläßt oder ihn in nach Art



der Florentiner Flaschen hintereinander geschalteten Botti-

chen abicheidet.

Der Sellessig enthält außer Essissäure noch » Holzgeist., d. i. ein Gemisch von Methylalkohol, EssissäureWethylester (Methylazetat), Albehyd, Azeton und Allylalkohol und kann vom Holzgeist durch abermalige fraktionierte Destillation getrennt werden. Dann geht jedoch auch
der Essissäure-Methylester in den Holzgeist über, wodurch
Verluste an Essissäure bedingt sind. Besser ist es daher,
den destillierten Holzessig zunächst mit Kalkmilch zu neutralisieren, wodurch auch der Methylester zum größten Teile
verseist, d. h. in essissäuren Kalk und Methylalkohol ge-

spalten wird und ihn dann erst zu destillieren. Der rohe Holzgeist wird dann der Rektifikation unterworfen, die Lösung von essigsaurem Kalk eingedampft und zur Kristal=

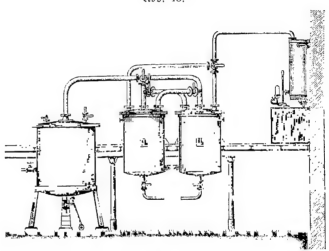
lisation gebracht.

Es ift einleuchtend, daß dieses Verfahren nach der Richtung unzwedmäßig ift, als hier eine zweimalige Deftillation ftattfindet. Die Barme, Die gur erften Deftillation bes roben Holzessigs angewendet wurde, ift mithin berloren. Von diesem Gesichtspuntte ausgehend hat M. Klar bas fogenannte Dreiblasensnstem ausgegebeitet. Es beruht darauf, daß bas bei der erften Destillation des roben Solzessigs auftretende Dampsgemisch gleich in Kalkmilch geleitet wird, wo aus der Eisigfaure effigfaurer Ralt, der gelöft bleibt, entsteht. Die Dampfe treten abermals in eine mit Raltmilch gefüllte Blase ein, wo mitgerissene Essigfaure sicher gebunden wird. Die Dampfe gelangen bann schließlich in einen Rühler, in dem sich der Holzgeist kondenfiert. Da der Siedepunkt des Holzgeistes niederer liegt als jener ber Effigfaure, geht nicht bis jum Schluß Holzgeift über, man kann daher den Rühler ichon früher ausschalten und die Dämpfe entweichen laffen ober fie zu anderen Zwecken verwenden. Ein besonderer Vorteil dieses Verfahrens liegt barin, daß die latente Wärme der aus der erften Blafe kommenden Dämpfe ganz ausgenützt wird. Denn die Kalkmild in der zweiten und britten Blase gerät ins Rochen und dadurch wird die Lösung von effigfaurem Ralt gleichzeitigt eingeengt. Selbstredend muß die Ralkmilch in ben Blasen erneuert werden, ehe sie vollständig mit Essigläure gefättigt ift. Nach biesem Berfahren werden mithin brei Vorteile in einer Operation erreicht: Die Befreiung des roben Holzessigs vom Teer, die Abscheidung des Holzgeistes und die Konzentrierung der Lösung von effigfaurem Ralt. Mian erhält eine 20 bis 25% ige Kalziumazetatlöjung und ein Destillat mit etwa 10% Bolggeift.

Abb. 43 zeigt die Apparate des eben besprochenen Dreiblasenspftems, Konstruktion der Firma J. H. Meyer in Hannover-Hainholz, mit den von M. Klar angebrachten

Verbesserungen. Um nämlich zum Zwecke des Wechsels der Kalkmilch, sobald sie nahezu gesättigt ist, die Destillation nicht unterbrechen zu müssen, ist ein Dreiweghahn vorshanden, der es gestattet, die von der ersten Blase kommenden Dämpfe sowohl nach der zweiten als auch nach der dritten Blase leiten zu können. Sbenso kann jede Blase unmittelbar mit dem Kühler verbunden werden.





Ist die Kalfmilch in der ersten Vorlage (Blase 2) mit Essigsäure gesättigt, so wird der Dampfzutritt auf die zweite Vorlage (Blase 3) gestellt und die Blase 2 entseert und neu beschickt. Ist dies geschehen, so passieren die Dämpse wieder beide Vorlagen oder es wird zum Zwecke der Neubeschickung von Blase 3 der umgekehrte Weg einschlagen.

Anders wird bei dem Unterdruckverfahren von I. H. Weger (D. N. P. 193.382), eingeführt von M. Klar, gearbeitet. Es beruht auf der Tatsache, daß alle Flüssig=

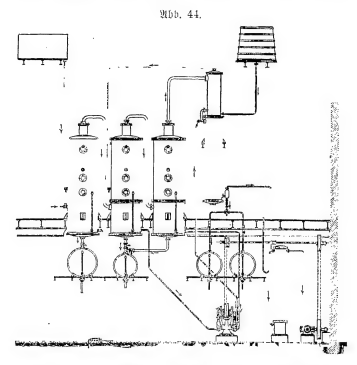
keiten unter vermindertem Luftbrucke bei niederer Temperatur sieden. Stehen daher zur Heizung Dämpfe zur Berfügung, deren Temperatur geringer ist als der Siedepunkt der zu verdampfenden Flüssigkeit, so kann man sie doch zur Destillation verwenden, wenn man den Luftbruck über der zu verdampfenden Flüssigkeit entsprechend verringert. M. Klar beschreibt die Durchsührung dieses Versahrens, das sich besonders für große Anlagen eignet und auch schon praktische Verwendung findet, in seiner »Technologie

ber Holzvertohlung. folgendermaßen:

Rur Durchführung gehören ein, zwei oder brei miteinander verbundene Verdampfapparate, die an einer gemeinschaftlichen Luftpumpe hängen und in denen eine abgestufte Luftleere unterhalten wird. Abb. 44 gibt die Unordnung eines folchen Apparates wieder. Bei einem Drei= förverapparat enthält 3. B. der erfte Körper die Ralzium= azetatlösung, welche bei einem Druck von 550 mm Queckfilberfaule, entsprechend einem Siedepunkte von 90° durch Abdampf oder Abgase mit einer Temperatur von 1030 C. verdampft wird. Der Wasserdampf von 90° tritt in den Beigkörper bes zweiten Berdampfers, in beffen Berdampfraum nur mehr ein Druck von girka 200 mm Queckfilberfäule, entsprechend einer Siedetemperatur von 70 bis 800 herrscht. Der Heizdampf von 90° kann also den bei 70° verdampfenden Holzessig bestillieren. Die aus dem zweiten Rörper austretenden Holzessigdampfe treten mit einer Temperatur von 70 bis 80° in die Heizvorrichtung bes dritten Körvers, in beffen Verbampfraum nur mehr ein Druck von 160 mm herrscht, so daß hier der Holzessig schon bei 60° siedet. Gleichzeitig kondensieren sich aber auch die Dämpfe im Beigforper.

Der lette Körper (zweite Holzessigverdampfer) ist mit einem Kühler verbunden, in dem das Destillat verslüssigt und abgefühlt wird. Der Kühler ist mit Wechselvorlagen in Verbindung und diese mit der Luftpumpe. Der Apparat scheidet also die Hälste des Destillates aus der Heizkammer des dritten Körpers ab, die andere Hälste aus dem Kühler

bieses Apparates. Da sowohl die Kalziumazetatlösung, wie auch der Rohholzessig dem Apparate ununterbrochen zusfließen, so wird die gesamte Operation der Konzentration der Azetatlösungen und der Deftillation des Holzessigs in einem einzigen, ununterbrochen arbeitenden Apparate auße



geführt, der es außerdem gestattet, die zu verdampsenden oder zu destillierenden Flüssigkeiten kostenlos vorzuwärmen. Ferner sei noch das Teerscheideversahren von I. H. Weger (D. R. P. 189.303), eingeführt von M. Klar, erwähnt. Es beruht darauf, daß die, das bei der Destillation des Holzes auftretende Dampsgemisch zu-

sammensekenden Dampfe verschiedene Siede- beziehungsweise Rondensationspunkte besitzen. Während der Wasserdampf bei 100° siedet und sich unter dieser Temperatur tropfbar fluffig niederschlägt, siedet Effigfäuredampf bei 1200 und Holzgeistdampf bei 66°. Die Dampfe besigen aber eine Temperatur von 250 bis 3000, sie find überhitt und nur Die Teerdampfe, die sie mitführen, sieden bei dieser Temperatur oder noch höher, d. h. dann find fie in Form eines feinen Nebels darin vorhanden. Man fann alfo bem aus ben Retorten austretenden Dampfgemisch Warme entziehen, ohne befürchten zu muffen, daß fich Effigfaure, Wafferdampf und Holzgeist kondensieren, wohl aber wird sich bann der Teer niederschlagen.

Das Verfahren wird in der Weise ausgeführt, bag man ein Zellensnstem, z. B. einen Glockenwäscher spezieller Konftruktion, zwischen ben Verkohlungsapparat und ben Rühler einschaltet. Sobald die Verkohlung beginnt und bas Dampfgemisch in diesen aus Rupfer verfertigten Glockenmascher eintritt, beginnt sich in den Zellen der Teer niederzuschlagen, wobei auch, da die Temperatur in den aufeinander folgenden Bellen immer geringer wird, eine Trennung ber verschiedenen Dämpfe stattfindet. Als Resultat Dieses Berfahrens wird aus lufttrockenem Buchenholz ein Holzessig erhalten, der nach Abscheidung der begleitenden Die ungefähr

bie folgende Busammensetzung zeigt:

7 bis 9% Effigfaure und Homologe,

2·5 bis 3·2°/0 Holzgeistbestandteile, 87·2 bis 91·4°/0 Wasser, 0·1 bis 0·3°/0 Verdampsungsrückstand bei 100° C. Da nun nach diesem Versahren eine Trennung der Solzeffig- und Solzgeiftdampfe vom Teer ohne vorhergehende Rondensation möglich ift, tonnte nach dem der Firma F. H. Meyer erteilten D. R. B. 214.558 eine Bereinfachung nach der Richtung eintreten, daß zur Abforption ber Effigfauredampfe nicht eine Lösung von Ralt (Ralfmilch), fondern unmittelbar tohlenfaurer Ralf vermendet wird, der nur von Effigfaure angegriffen wird. Man erhält dadurch unmittelbar eine Lösung von essigsaurem Kalk, während die Holzgeistdämpse usw. kondensiert werden.

M. Klar beschreibt in seiner » Technologie der Holz-

verkohlung . diefes Berfahren folgendermaßen:

Die aus irgendeinem Verkohlungsapparate entweichenben Dämpfe von Holzessig, Holzgeist, Phenolen, Leichtölen und Teer sowie die untondensierbaren Gase streichen burch einen Apparat (z. B. nach bem D. R. B. 189.303) in bem dem Dampfgasftrom die Teerbestandteile entzogen Von hier aus tritt ber Gasstrom in aus Rupfer ober einem anderen geeigneten Materiale angefertigte Türme von genügender Höhe ein, die in ihrem unteren Teile ein Sieb tragen, auf dem fauftgroße Stücke von tohlensaurem Ralk in genügend hoher Schicht ausgebreitet sind. Bei bem Busammentreffen ber effigfaurehaltigen Gase mit dem Ralkstein wird nur die Effigfaure an den Ralk gebunden, während alle übrigen Bestandteile, auch die mit Wafferdämpfen flüchtigen Phenole und Holzble aus dem oberen Teile der Neutralisationsturme nach einem mit diesem verbundenen Rühler entweichen. Die Lösung von effigsaurem Ralf fließt aus dem unteren Teil des Turmes aus und gelangt von hier in Holzbottiche, welche als Florentiner Flasche wirken, um noch die letten Reste von mitgerissenen Dlen abzuscheiden. Die erforderliche Benetung ber Raltfteinstücke tann entweder durch einen mit dem Ralffteinturm verbundenen Rückfluftühler oder durch innere Beriefelung mit Waffer, Solzeifig, Kalziumazetatlöfung uim, ausgeführt merben.

Die aus dem Turm entweichenden Gase und Dämpse, welche der Hauptsache nach aus Wasserdämpsen, Holzgeistbämpsen, den Phenoldämpsen, Holzöldämpsen nehst unkonbensierbaren Gasen bestehen, gehen durch den schon erwähnten Kühler, in dem das Gemisch von Wasser, Holzölen, Holzgeist und Phenolen niedergeschlagen wird. Die unkondensierbaren Gase entweichen durch den Gasscheider und können zur Beheizung der Verkohlungsapparate verwendet werden. Das Kondensat wird dann durch eine Reftisitation unter Zusat von Kalkmilch in Holzgeist zerstegt, welcher als Destillat erhalten wird, während die Phenole, Holzble und die sonstigen Begleitprodukte, gebunden an Kalk, als wertloser Blasenrückstand verbleiben.

Durch die Anwendung des kohlensauren Kalkes n Stückform als Absorptionsmittel für die entteecten, gasund dampfförmigen Destillationsprodukte des Holzes läßt es sich mithin erreichen, in einem einzigen Arbeitsgange die Produkte der trockenen Destillation des Holzes unmittelbar in konzentrierte Lösungen von essiglaurem Kalk

und Solggeift zu zerlegen.

Der frisch bereitete destillierte Holzessig ist eine farblose, stark saure und emphreumatisch zugleich riechende Flüssigteit, welche sich aber an der Luft infolge der Oxydation der emphreumatischen Körper stark bräunt. So viele Mittel auch angegeben wurden, den destillierten Holzessig von dem emphreumatischen Geschmack und Geruch zu befreien, erfüllt doch nicht eines derselben seinen Zweck in solcher Weise, daß es möglich wäre, den Essig zu Speisezwecken zu verwenden. Der sicherste Beweis für die Unbrauchbarkeit dieser Methoden liegt schon darin, daß sich keine in der Prazis einbürgern konnte, obwohl durch direkte Umwandlung des destillierten Essigs Speisessig zu sehr billigen Preisen dargestellt werden könnte.

Wenn es sich um die Verwendung des Essigs für technische Zwecke handelt, z. B. zur Darstellung von Bleizucker und Bleiweiß, essigsaurer Tonerde, Kupserazetat, usw., so kann man hierfür unmittelbar den destillierten Ssig verwenden. Man gebraucht in jenen Fällen, in welchen man ein reines Präparat zu erhalten wünscht, die Vorsicht, die Vorlage an dem Apparate, in welchem der rohe Holzessisch des bestilliert wird, zu wechseln, wenn beiläusig 80 dis 85% der ganzen überhaupt zu gewinnenden Ssigmenge übergegangen sind, weil erfahrungsgemäß die letzten Anteile des desillierten Essigs weit reicher an emphreumatischen Stoffen sind als die ansangs übergehenden.

Beabsichtigt man die Darstellung vort nicht, so unterbricht man die Destillation des sobald das Aräometer bis 1.000 gestiegert vom Holzgeist befreiten Holzelsig in eine in welcher die Neutralisation mit einer jener deren essigsaure Salze zur Darstellung

permendbar find.

Es ift eine große Anzahl von Versuche: dem destillierten Holzessig die empyreum centziehen oder sie zu zerstören, doch war suche von einem für die Proxis brauchbar gleitet. Durch Digerieren mit frisch geglühter Hohum, lang andauerndes Erwärmen mit Oxydationsmitteln, erhält man nach dem Aleine Säure, welche eiwas reiner ist als destillierte Holzessig, tropdem aber nicht reiner Präparate, noch weniger aber als wendbar ist.

Eine Methode, die ein etwas reineres das Terreilsche Versahren, welches in der wird, daß man den rohen Holzessig mit ½ Volumens an konzentrierter Schweselsäure Flüssigkeit durch 24 Stunden ruhen läßt; hierdurch bedeutende Mengen von Teer ab nach dem Abdestillieren eine nur wenig nach In der Prazis ist dieses Versahren kaum and wetallenen Destilliergefäße von der Flüssigke deutende Mengen von Schweselsäure enthält griffen werden, ein Übelstand, welchen mart wendung von Gefäßen auß Steinzeug was aber wieder mit Rücksicht auf die des zu verarbeitenden Holzessigs mit ischwierigkeiten verbunden ist.

Der frisch destillierte Holzessig ist wird aber in Berührung mit Luft immer 1 bei vermindert sich auch der emphreumatiss die Stoffe, welche Ursache des letteren sind

in nicht riechende übergeführt werden. Dieses Berhalten bes Holzessigs hat Rothe bazu veranlaft, ben Holzessig burch Ausammenbringen mit sehr viel Luft fehr arm an Emphreuma zu machen. Er läßt zu diesem Behufe ben bestillierten Holzeffig in Form eines feinen Regens auf eine 8m hohe und 40 cm im Durchmesser haltende Säule kleiner Koksstücke fallen, welche sich in einem innen start verzinnten Rohre befindet. Am unteren bieser Saule strömt ein Luftstrom von 40° Warme in bas Rohr, somit dem Strome des Effigs entgegen, Infolge der eintretenden Orndation der Teerstoffe steigt die Temperatur in der Koksfäule auf 50 bis 60°C und unten fliefit ein nur schwach empyreumatisch riechender Essig ab, ber burch Filtration über Anochentohle auch von diesem Geruche befreit werden kann und dann angeblich als Tafelessig vermendbar sein soll.

Nach Versuchen, welche wir über die Brauchbarkeit des eben beschriebenen Versahrens angestellt haben, ist es für die Praxis nicht zu empsehlen, weil durch die harzartigen Oxydationsprodukte auf den Kokstücken sehr bald Abslagerungen entstehen, welche den freien Durchzug des Flissigkeitsstrahles und der Luft hemmen, weshalb eine oftsmalige Erneuerung der Koksbeschickung notwendig wird. Überdies ist zu bemerken, daß auch ein Teil der Tyydationsprodukte in dem Sisig selbst gelöst bleibt und er schon aus diesem Grunde allein nicht als Speiseessig verwendbar wäre.

Der einzige Weg zum Ziel: aus dem Holzessig vollkommen reine Essichäure darzustellen, besteht darin, die Essigfäure an starke Basen zu binden, die sich ergebenden Salze so stark zu erhitzen, daß alle Teerstoffe verslüchtigt oder zersetzt werden, und aus den so gereinigten Salzen durch Destillation mit starken Säuren Essigläure abzuscheiden. Nach diesem Versahren kann man schließlich kristallisierte Essigläure, somit das chemisch reine Präparat darstellen.

## Die Bewinnung reiner Cffigfaure aus dem Solzeffig.

Die basischen Körper, beren man sich in der Praris bedient, um die im Holzessig enthaltenen Gauren zu binden, sind je nach dem Riele, das man vor Augen hat, entweder Ralf oder Natron. Ralf wird angewendet, wenn man eine für alle technische Awecke taugliche Essigfaure darstellen will: Natron, wenn es sich darum handelt, absolut reine, für Speisezwecke brauchbare Essigfäure zu erhalten. In manchen Fabriken, die nicht mit den Apparaten versehen sind, welche man zur Bewinnung von reiner Effigfaure benötigt, begnügt man fich auch damit, aus dem Holzessig den roben Holze geift abzudestillieren und aus dem Rückstande in der Destillierblase robes Ralziumazetat, essigsauren Kalk (Graukalk), darzustellen und diese beiden Rohprodukte an chemische Fabriten abzugeben — ein Verfahren, welches namentlich dort mit Vorteil angewendet wird, wo die Transportkoften für die Chemikalien fehr hohe find; bas Gewicht bes roben Holzgeistes und jenes des roben essigfauren Ralfes dürfte (Berpackung eingerechnet) kaum 10% vom Gewichte bes angewendeten Holzes ausmachen. Ferner kommt auch die Berarbeitung bes Kalziumazetats auf Azeton in Betracht.

Weil das Kalzium, respektive Natriumazetat, die technisch wichtigsten Salze der Sssigiaure und, wie erwähnt, die Ausgangspunkte zur Darstellung der reinen Säure selbst sind, wollen wir ihre Herstellung etwas aussiührlicher beschreiben.

# Die Darstellung von Kalziumazetat oder effigsaurem Kalf.

Man verwendet gewöhnlich zur Neutralisation des rohen (durch Destillation vom Holzgeist befreiten) Holzessigs gebrannten und gelöschten Kall, kann aber, da die Essigsure eine starke Säure ist und mit Leichtigkeit Kohlensäure aus Salzen zu verdrängen vermag, unmittelbar Kalkstein, d. i. kohlensauren Kalk zu diesem Zwecke verwenden. Daher muß der Kalkstein dann ziemlich rein, namentlich arm an organischer Substanz sein, und man muß das Neutralisieren in

großen Gefäßen vornehmen, weil die Lösung des Kalziumazetats durch die entweichende Kohlensäure sehr stark schäumt — ein Übelstand, welcher bei Anwendung von gebranntem

Ralt wegfällt.

Die neutralisierte Fluffigkeit soll mehrere Tage ruhig stehen, weil sich aus der Lösung des Kalziumazetates, welche spezifisch schwerer ist als der Holzessig, eine bedeutende Menge von Teer an der Oberfläche der Flüsfigkeit abscheidet und abgeschöpft werden kann. Es ift wichtig, ben Holzessig eben nur mit Ralf zu neutralisieren und nicht Ralt im Uberschuffe anzuwenden, weil bann auch schon ein Teil der sauren Teerprodufte in die Teerschicht, welche sich auf der Flüssigfeit ansammelt, übergeht und mit dieser von der Lösung des Kalziumazetats getrennt werden fann. Nachdem dieses geschehen ift, fügt man ber Lösung 11/4 bis 11/2 Volumprozent an rober Salzfäure zu, mischt beide Flüffigkeiten tüchtig burch und läßt abermals abruhen; es bildet sich dann eine Ausscheidung, welche hauptsächlich aus jenen Stoffen besteht, die im Kreofot vorkommen, man sammelt diese Masse für sich und verarbeitet sie seinerzeit auf Kreviot.

Die flare Lösung des Kalziumazetates wird in flachen Eisenpfannen eingedampft, welche man am zwecknäßigsten durch die von den Holzbestillationsöfen abziehenden Feuergase beheizt. Um diese Pfannen nicht sehr groß anfertigen zu müssen, läßt man nach Maßgabe des Verdampfens von Wasser Lösung zusließen und schöpft die Teerprodukte, welche sich während des Abdampfens in Form von pechartigen Massen abscheiben, sorgfältig ab. Das Eindampfen wird so lange fortgesetzt, dis das spezifische Gewicht der heißen Flüssigkeit — 1·116 oder 15°Be geworden ist; man hat dann eine kochend heiße, höchst konzentrierte Lösung des Salzes vor sich, welche bei weiterem Eindampfen Krusten des

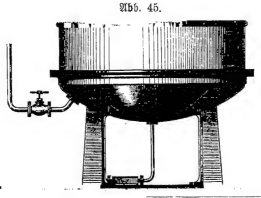
Salzes ausscheibet.

Man hebt diese Salzkrusten von der Flüssigkeit ab und trocknet sie in kleineren Pfannen unter beständigem Umrühren ganz aus. Hat man Maschinenkraft zur Verfügung, so kann man das Eindampsen und Austrocknen in einem Gefäße vornehmen und benütt in diesem Falle kreisrunde Pfannen, in welchem sich ein Rührwerk ununterbrochen bewegt. Wenn man, wie angegeben, zur Beheizung der Eindampspfannen die Feuergase benütt, welche von den Retortenösen abziehen, so ist keine Zersehung des essigigsauren Kalkes durch Überhitzung der Salzmasse zu befürchten, weil man durch einsaches Umstellen eines Schiebers den Feuergasen sofort einen anderen Weg anweisen kann. Das Austreten des charakteristischen Geruches nach Azeton wäre das Kennzeichen sür die Überhitzung der Wasse nach Azeton wäre das Kennzeichen sür die Überhitzung der Wasse einer Temperatur von 230 bis 250°C unter Entwicklung von Azeton und Hinterlassung von kohlensaurem Kalk, doch beginnt dies schon bei etwa 150°.

Es ist am zweckmäßigsten, die Lösung des essigsauren Kalkes nur dis zur Gewinnung einer teigartigen Masse, welche sich mit der Schaufel ausheben läßt, einzudampsen und das gänzliche Austrocknen dieser Masse auf Eisenplatten vorzunehmen, welche die Sohle slacher Gewölbe bilden und durch die von den Retorten abziehenden Feuergase erwärmt werden. Man reguliert in diesem Falle die Temperatur in den Gewölben derart, daß sie 130°C nicht überschreitet, setzt aber das rohe Salz durch mehrere Stunden der Einwirkung dieses Wärmegrades aus, weil durch das langandauernde Erwärmen auf eine geringe Temperatur viel mehr Teerstoffe zersiört und verstücktigt werden, als durch kurzandauerndes starkes Erhitzen, das überdies noch von der Gesahr der Zersetzung eines Teiles des essigigiauren Kalkes begleitet ist.

Bei direkter Feuerung der zur Eindampsung der Kalziumazetatlösung dienenden Pfannen siegt immer die Gefahr einer Überhitzung vor. Auch überziehen sich diese Pfannen bald mit einer Kruste von essigsaurem Kalk, der die Übertragung der Wärme ungemein erschwert. Man wendet daher in größeren, modernen Betrieben in der Regel Pfannen mit Dampsheizung (Abb. 45, Konstruktion der Firma F. H. Maher in Hannover-Hainholz) an, die rund oder rechteckig sind. Diese Pfannen besitzen einen doppelten Boden, in den der Heizdampf eingeleitet wird. Kupfer ift hier dem Eisen vorzuziehen, weil sich vom Rupfer das festbrennende Azetat leichter entfernen läßt, auch bleibt der essigaure Kalk heller.

Diese Pfannen sind aber nur dann zweckmäßig, wenn es sich um das Eindampsen schon konzentrierter Lösungen handelt. Je nach dem zur Entteerung des Holzessigs ansgewendeten Versähren erhält man jedoch Kalziumazetatslösungen, deren Gehalt an Trockensubstanz sich zwischen 12 und 25% bewegt. Für verdünntere Lösungen ist es

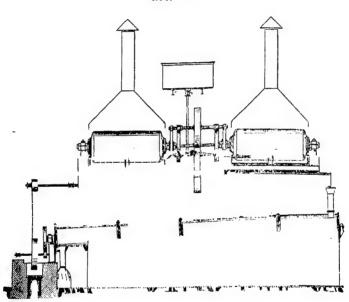


daher besser, sie zunächst in besonderen Verdampsapparaten zu konzentrieren, wobei ebenfalls verminderter Luftbruck angewendet wird und der Brüden aus einem Körper des Verdampsapparates als Heizdamps im nächsten verwendet wird. Sin geschlossener Verdampsapparat dieses Systems (Drei-Körperapparat) ist der Firma F. H. Meher unter D. R. P. Nr. 193.382 patentiert. In diesen Apparaten wird die Lösung auf 30 dis 35% Trockensubstanz eingeengt und dann den besprochenen offenen Pfannen übergeben.

Um die immerhin umständliche und unangenehme Arbeit des vollständigen Eindampfens und Trocknens des Kalzium-

azetats in den Pfannen zu umgehen, hat M. Klar einen kontinuierlich arbeitenden Apparat (Abb. 46, ausgeführt von F. H. Weger in Hannover-Hainholz) konstruiert. Er besteht aus einem rotierenden, innen hohlem und im Innenraum mit gespanntem Dampf, Abdampf oder Abgasen gesheizten, auf der Außenseite abgedrehten Ihlinder aus Eisen,

A66. 46.



ber bei der Rotation in die Kalziumazetatlösung eintaucht. Dabei überzieht sich die Oberfläche der innen mit Dampf geheizten Walze mit einer dünnen Schicht der Azetatlösung, die rasch eintrocknet und mit Hilse von Schabmessern abgenommen wird. Mit Hilse dieses Apparates kann aus einer Azetatlösung in einer einzigen, ununterbrochenen Operation ein Grankalk mit 80% hergeskellt werden.

Da jedoch das Azetat hier in Form eines feinen, leichten Pulvers erhalten wird, treibt Klar den Trockenprozeß nur so weit, daß ein nicht mehr klebendes und zusammenballendes Azetat erhalten wird. Dieses wird dann auf einem geschlossenen, mit warmer Luft geheizten Band oder in einem Schausel-

trodner fertig getrocknet und gleichzeitig granuliert.

Der so erhaltene rohe essigiaure — Grantalk — bilbet eine graue, geruchlose Masse, die etwa zu  $80^{\circ}/_{0}$  aus Kalziumazetat besteht und einen Handelsartikel bildet. Er enthält neben essigiaurem Kalk auch noch buttersauren und propionsauren Kalk nebst gewissen emphreumatischen Körpern, und in der aus ihm dargestellten Essigsäure sindet sich auch Buttersäure, Propionsäure usw.; diese Essigsäure kann daher direkt nicht für Speisezwecke verwendet werden, ist aber für die meisten technischen Zwecke verwendbar. Ein großer Teil des essigsauren Kalkes wird direkt als solcher in der Zeugdruckerei und Färberei verbraucht oder dient zur Darstellung von Azeton.

# Die Darstellung von Natrimmazetat oder effigsaurem Natron.

Es kann in völlig reinem Zustande nach mehreren Berfahren gewonnen werden, die aber erst in einem gewissen Stadium der Operationen voneinander abweichen; den Unfang der Arbeit macht immer die Neutralisation des (von Holzgeist befreiten) Holzessigs mit Soda. Am zweckmäßigsten ist es, die Neutralisation des Holzessigs mittels kalzinierter Soda vorzunehmen, weil die kristallisierte Soda infolge ihres Gehaltes an Aristallwasser große Transportspesen verursacht.

Die Neutralisation wird in der Weise durchgeführt, daß man die Soda partienweise in den vom Abdeftillieren des Holzeistes noch heißen Holzessig einträgt, weil sonst durch die Entwicklung großer Mengen von Kohlensäure die Flüssigkeit selbst in sehr geräumigen Gefäßen übersteigen würde. Man fügt so viel Soda zum Holzessig, daß die Flüssigkeit einen sehr geringen Überschuß an kohlens

saurem Natron enthält, und zwar geschieht bies aus bem Grunde, weil das Natriumazetat aus einer schwach als kalischen Flüssigkeit leichter kristallisiert, als aus einer

völlig neutralen.

Nach dem Zufügen der Soda läßt man die Flüssigkeit zum Zwecke der Abscheidung der Teerstoffe einen Tag lang ruhen und dampst sie dann in flachen Psannen ein. Um ununterbrochen fortarbeiten zu können, verwendet man am besten zwei Psannen, von denen abwechselnd eine im Gebrauche steht und welche entweder durch die Feuergase von den Retortenösen, durch die brennbaren Gase, welche sich aus den Retorten entwickeln, oder auch durch freies Feuer beheizt werden können.

Das Sindampfen wird so lange fortgesetzt, bis das Aräometer, in die heiße Flüssigseit eingesenkt, das spezifische Gewicht 1·23 (27° Bé) anzeigt, worauf man die Flüssigkeit in die Kristallisiergesäße bringt. In diesen bleibt, nachdem sich die Kristalle von rohem, essiglaurem Natron abgesichieden haben, eine gewisse Menge Flüssigkeit, sogenannte Wutterlauges, welche wieder in die Sindampspfanne zurück-

gebracht wird.

Die Neuterlauge ist eine bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte Lösung von essigsaurem Natron, welcher aber auch die Hauptmasse des in dem ursprünglich angewendeten Holzessig enthaltenen buttersauren und propionsauren Natrons beigemengt ist. Weil diese Mutterlaugen fort und fort in die Pfanne zurückgelangen, häuft sich endlich die Wenge des buttersauren und propionsauren Natrons in der Flüssigsteit dermaßen, das beim Abkühlen der dis zum spezisischen Gewichte von 1.23 eingedampsten Flüssigkeit nicht mehr eine körnige Kristallmasse, sondern ein weicher Brei abgeschieden wird. Wan muß in diesem Falle die in der Pfanne besindliche Flüssigkeit ganz beseitigen und nach dem unten zu beschreibenden Versahren weiter behandeln.

Es ist wegen der Reinigung der Rohkristalle von großer Wichtigkeit, die eingedampste Flüssigkeit sehr rasch abzuskuhlen, um nur kleine Kristalle zu erhalten, welche wenig

Mutterlauge zurüchalten. Man wendet zu diesem Behufe Kristallisiergefäße aus Blech an, und gibt ihnen, um das Entleeren zu erleichtern, schwach nach außen geneigte Seitenwände (Abb. 47). Sobald der Inhalt der Kristallisiergefäße auf gewöhnliche Temperatur abgefühlt ist, bildet er einen dunkelfarbigen Kristallisei, der die Gesantmenge der

Mutterlauge in sich schließt.

Um die Kristalle von der Mutterlange so vollständig als möglich zu trennen, kann man zwei Wege einschlagen: das Abtropfen und Auswaschen oder das Zentrifugieren. Nach dem ersten Verfahren stellt man die Kristallisiergefäße schief, ein großer Teil der Mutterlange fließt hierdurch ab und wird wieder nach der Eindampspfanne zurückgegossen; die Kristalmasse wird in einen Botrich gebracht, in dem ein

sogenannter falscher Boden liegt, unter welchem sich ein Absugsrohr befindet. Wenn der Bottich ganz mit der Kristalmasse gefüllt ist, gießt man Wasser auf; das

Abb. 47.



Wasser löst eine gewisse Menge von Natriumazetat und diese nach unten sinkende Lösung verdrängt die Mutterstauge, worauf ein ziemlich hellbraun gefärbtes Salz

zurückbleibt.

Weil aber die Durchführung dieses Verfahrens eine geraume Zeit in Anspruch nimmt und das Salz im nassen Zustande hinterbleibt, ist es weit mehr zu empsehlen, das Kohsalz durch Ausschleudern in einer Zentrisuge von der Mutterlange zu befreien, was sehr vollständig geschehen fann, und dann hinterbleibt das Salz als völlig trockene Wasse. Diese ergibt bei der Destillation mit Schweselsaure eine allerdings noch empyreumatische Säure, welche jedoch für viele Fabritszwecke unmittelbar anwendbar ist.

Will man reines Natriumazetat darstellen, so muß man sich der Knochenkohle bedienen, um die färbenden und riechenden Stoffe zu beseitigen. Zu diesem Behuse wird in kochendes Wasser so lange Kohsalz eingetragen, bis man eine Lösung von 15° Be erhält, und diese wird noch in kochendem Zustande durch Knochenkohle filtriert; welche in einem heizdaren Filter liegt. Das Filter (Abb. 48) besteht aus einem 3 bis 4 m hohen Sisenzylinder C, der von einem etwas größeren Sisenzylinder C, umschlossen ist; der innere Zylinder ist mit gekörntem Spodium aefüllt, in dem



sind, im Handel als werden.

Raume amischen beiben Anlindern zirkuliert Danupf. Um ein Wilter nicht in zu turger Beit mit frischem Spobium beschicken zu muffen, stellt man vier bis fechs folcher Filter zu einer Batterie zusammen, entleert bas erfte Filter, wenn es einmal gang unwirtsam geworden ift und schaltet es, mit frischem Spodium beschickt, als lettes in die Batterie ein. Die Filtration der heißen Lösung darf nur so schnell vor sich gehen, daß aus bem letten Filter eine fast gang farblose Flüssigkeit abläuft, welche bei rascher Abfühlung kleine farblose Rriftalle absett, die, nachdem fie burch die Bentrifuge von der Mutterlauge befreit und getrochnet reines Natriumazetat angeseben

Aber auch dem auf diese Weise gereinigten Salze haften gewisse, wenn auch nur sehr geringe Wengen von buttersaurem und propionsaurem Natron an, auch finden sich in der aus diesem Salze dargestellten Sisigsäure die entspreschenden Mengen von Butters und Propionsäure vor. Der Geruch der Buttersäure ist aber so durchdringend, daß die Gegenwart dieser Säure in der Cssigsäure durch ein geübtes Geruchsorgan sofort herausgefunden wird; reibt man solche

unreine Essigsäure auf der Handsläche, so macht sich, nachs bem die leichter flüchtige Essigsäure verdampft ist, der un-

angenehme Geruch der Butterfäure fehr bemerklich.

Will man daher völlig reine Essigsäure, wie sie für Speisezwecke gefordert wird, aus essigsaurem Natron ershalten, so muß ein anderes Versahren eingeschlagen werden, welches zwar etwas umständlicher ist als das eben beschriebene, aber sicher zum Ziele führt. Es gründet sich auf den Umstand, daß sich das Natriumazetat dis nahe zur Temperatur von 400° C erhisen läßt, ohne sich zu zersesen, während schon ziemlich weit unter diesem Wärmegrad so-

wohl das buttersaure als das propionsaure Natron zersett wird und sich die Teerstoffe verflüchtigen.

Man verwendet in diesem Falle das durch Waschen oder Zentrisugieren gereinigte Salz von der ersten Kristallisation und schmilzt es in einem gußeisernen Kessel von etwa 1·50 m Durchmesser und 20 cm Höhe, Abb. 49, in dem



sich ein Rührwerk befindet, welches zwei gekrümmte Schaufeln trägt. Das Salz schmilzt anfangs sehr rasch in seinem Kristallwasser und gibt dieses unter starkem Schäumen ab, so daß schließlich eine bröckelige gelbbraune Masse zurückbleibt, welche fortwährend Teerdämpse ausstoßt. Man erhält das Feuer unter dem Kessel durch etwa eine Stunde gleichmäßig und verstärkt es erst dann, wenn von der Masse keine Dämpse mehr aufsteigen, so weit, daß sie schmilzt. Die geschmolzene Masse wird mit flachen Schaufeln aus dem Kessel gehoben und auf Bleche gegossen, auf welschen sie zu einem kleinblasigen granweißen Kuchen erstarrt.

Hat man die eben beschriebene Arbeit richtig ausgeführt, so enthält die erstarrte Schmelze nur mehr Natrium= azetat, Kohle und so wenig Teerstoffe, daß sie, in Wasser gebracht, eine sehr hellgelb gefärbte Lösung ergibt; wurde die Hitz zu sehr gesteigert, so zersetzt sich auch ein Teil des Natriumazetates unter Entwicklung von Azeton und unter Hinterlassung von Soda; bisweilen entstammt sich auch die ganze Masse und man muß dann den Brand durch Auf-

werfen von Rohfriftallen loschen.

Die geschmolzene Masse wird in kochendem Wasser gelöst und die kochend heiße Lösung, welche durch die in ihr schwebenden Kohlenteilchen dunkel gefälbt ist, durch ein mit Sand gefülltes und mit Dampf beheiztes Filter siltriert und rasch abgekühlt, damit man kleine Kristalle erhält, welche nach der Behandlung in der Zentrifuge ganz farbsos sein müssen. Da es fast unmöglich ist, jede Partie der schmelzenden Masse genau so lang zu erhitzen, dis alle särbenden Stosse zerstört sind (Überhitzung bewirkt, wie erwähnt, auch Zersetzung des Natriumazetates), so erhält man disweilen Lösungen, welche gelb gefärdt und gelbe Kristalle liesern; man kann aber auch in diesem Falle leicht ganz farbsose Kristalle erhalten, wenn man die gelben Kristalle nochmals in kochendem Wasser löst und die Lösung durch ein Spodiumsilter sließen läßt.

Das so erhaltene Natriumazetat erscheint in Form von farblosen Kristallen, deren Zusammensetzung Na.C. H. O. + 3 H. O ist, und welche an der Lust verwittern. Das Salz löst sich bei gewöhnlicher Temperatur etwa in der dreisachen Gewichtsmenge Wassers; mit zunehmender Wärme steigert sich aber die Löslichkeit ungemein und die bei 124° C kochende gesättigte Lösung enthält auf 100 Teile Wasser 208 Teile des Salzes. Beim Erwärmen schmilzt das Salz bei 78° C, gibt sein Kristallwasser ab, erstarrt dann und schmilzt erst wieder bei 319° C und kann in geschmolzenem Zustande auf 380 bis 400° C erhipt werden, ohne sich zu zerseten. Über diese Temperatur erhipt, entwickelt das Salz Azeton, entzündet sich seicht an der Lust und hinterläßt schließlich einen Rückstand, welcher aus kohlensaurem Natron und Kohle besteht.

Die Mutterlaugen, welche sich, nachdem eine Pfanne durch eine gewisse Zeit im Gange war, in ihr anhäusen und schließlich nicht mehr kristallisieren, werden so start eingedampft, daß sie die Konsissenz von Sirup erslangen und in Kusen ausbewahrt; nach einigen Wochen werden sie von dem ausgeschiedenen Rohsalze getrennt und weiter verarbeitet. Dies geschieht in der Wehrzahl der Fasbriken dadurch, daß man die Lauge zur Trockene eindampft und den Kückstand glüht, wobei mit Kohle gemengte kalzinierte Soda hinterbleibt, die man wieder zum Neutralisieren von Holzessig anwendet.

Man kann auch 100 Teile ber stark eingebickten Mutterlauge mit 20 Gewichtsteilen starkem Alkohol mischen und allmählich 70 Gewichtsteile Schwefelsäure zufügen; es schiebet sich dann an der Obersläche der Flüssigkeit eine schwarze ölige Schicht ab, welche aus rohem Essig, Butterund Propionäther nehst geringen Mengen von Ameisensäures, Valerians und Kapronsäureäther besteht, und aus diesem Rohprodukte lassen sich sämtliche genannten Säuren im reinen Zustande darstellen.

Die Reinigung des Natriumazetates durch Filtration über Knochenkohle wird heute nur mehr selten angewendet, weil das Schmelzversahren einfacher zu handhaben ist und bessere Resultate liefert.

Essigsaures Natron läßt sich auch aus essigsaurem Kalk durch Umsetzung mit einem löslichen Natriumsalze, dessen Säure mit dem Kalk eine unlösliche Verbindung bildet, herstellen. Mischt man z. B. eine Lösung von essigsaurem Kalk mit einer solchen von Glaubersalz, d. i. schwefelsaures Natron, so entsteht unlöslicher schwefelsaurer Kalk und essigsaures Natron bleibt in Lösung. Der schwefelsaure Kalk (Sips) ist jedoch nicht ganz unlöslich, weit besser ist es daher, die Umsetzung unter Verwendung von kohlensaurem Natron durchzusühren, wobei schwerer löslicher kohlensaurer Kalk entsteht.

## Darftellung bon Cffigfaure aus den Azetaten.

Rur Darftellung von Effigfaure im freien Ruftande wird das Ralziumazetat durch eine Säure zerlegt und die Effiasäure durch Destillation abgeschieden. Früher wurde allgemein Salzfäure angewendet, die den Borteil besitt. mit dem Ralt ein leicht in Wasser losliches Salz, Chlorfalzium, zu bilden, das bei der Destillation weniger Schwieriafeit bereitete als ber ichmefelfaure Ralf (Gips), ber bei ber Berlegung des Azetates mit Schwefelfaure entsteht. Begenwärtig wird jedoch fast ausschließlich nach bem Schwefelfaureverfahren gearbeitet, weil es einerseits gelungen ift, die hierzu nötigen Apparate entsprechend zu verbessern und weil im Grantalt mit 80 bis 82% Azetat ein viel besieres und reineres Rohmaterial zur Verfügung steht. Die weitere Verarbeitung ber Essiafaure geschieht bann in Rolonnenapparaten. die es ermöglichen, aus ber Rohläure fofort hochprozentige, völlig reine Eisigfaure und auch Giseifia darzustellen.

### Das Salgfäureverfahren.

Die Zerlegung des essissauren Kalkes kann sowohl durch wässerige, wie durch gassörmige Salzsäure geschehen. Wie erwähnt, besitzt das Salzsäureversahren heute kaft nur mehr geschichtliche Bedeutung, weil es überall dort, wo guter, hochprozentiger Graukalk zur Verfügung steht, vom Schwefelsäureversahren abgelöst wurde. Dagegen ist es noch dort in Verwendung, wo Braunkalk mit zirka 67% Azetat verarbeitet werden soll. Dieses weit unreinere Produkt eignet sich deshalb nicht zur Zerlegung durch Schweselsäure, weil die in reichlicher Wenge vorhandenen harzartigen und teerigen Stoffe reduzierend auf die Schweselsäure einwirken.

Man bringt das zu verarbeitende Quantum von essigsaurem Kalk in einen Bottich, übergießt es mit der ersorderlichen Wenge von Salzsäure, rührt tüchtig um und läßt die Wasse während 24 Stunden stehen; sie verslüssigt sich während dieser Zeit und scheidet an ihrer Obersläche Teerstoffe aus, welche sorgfältig abgeschöpft werden muffen, ehe man den Inhalt des Bottichs in eine Destillierblase

bringt.

Die zur Zersetzung des Kalksalzes erforderliche Menae von Salzfäure ließe fich jehr leicht genau bestimmen, wenn man den Gehalt des Salzes an Verbindungen, welche burch Salgfäure gerfett merden, genau tennen murde: ba aber dies nur geschehen könnte, wenn man eine Brobe des essigsauren Kaltes vollständig analysiert, nimmt man in der Praxis von dieser umftändlichen Arbeit meist Umgang und fucht die erforderliche Menge von Salgfäure badurch zu ermitteln, daß man einen Teil des effigfauren Raltes fein pulvert und je 100 g des Pulvers mit 90 oder 95 g Salzfäure in kleinen Destillierapparaten aus Glas verarbeitet. Das Destillat wird burch Zusat einer Silbernitratlösung auf die Gegenwart von Salgfaure geprüft; wenn die Fluffigfeit nach einiger Zeit zu opalisieren anfängt ober sich in berfelben gar ein käfiger Niederschlag bildet, so ist Salzfäure zugegen.

Der Gehalt einer Essigsäure an Salzsäure macht das Produkt für viele Zwecke unverwendbar; man tut daher gut, einen kleinen Aberschuß von essigsaurem Kalk anzuwenden und erhält dann bei vorsichtiger Arbeit (nicht zu rasche mit Sprizen der Masse verbundene Destillation) eine Essigsäure, welche nur Spuren von Salzsäure enthält und leicht durch eine Rektisikation über etwas essissaurem Kalk auch von dieser befreit werden kann. Bei Anwendung einer rohen Salzsäure vom spezissischen Gewichte 1·16 erhält man aus dem essissauren Kalk eine Säure, welche zwischen 47 und 50% Essissaurehydrat enthält, eine gelbliche Färbung und schwachen empyreumatischen Geruch und Geschmack

besitzt.

Die Destillation wird in einer kupfernen Blase vorgenommen, welche gegen die direkte Einwirkung des Feuers durch eine eiserne Schale geschützt ist. Das Kühlrohr kann aus Blei angefertigt werden und soll unten einen U-sörmigen Ansak haben, welcher sich bei Beginn der Destillation

sogleich mit Essigläure füllt und ben Zutritt der Luft in das Kühlrohr abhält. Wenn man das Kühlrohr nach jedes=maliger Destillation mit Wasser auswäscht, so wird es durch die Essigläure nicht angegriffen und in der Flüssigleit läßt sich kein Blei nachweisen, oder doch nur in so geringen Spuren, daß die Gegenwart der Bleimenge, welche auf diese Weise in die Essigläure gelangt, in einem Produkte, welches für technische Zwecke bestimmt ist, bedeutungslos erscheint.

Nimmt man die Rektifikation der Ssissäure anstatt über Kalziumazetat über doppeltchromsaurem Kali (Kaliumbichromat) vor, so erhält man zwar eine Säure, welche keine Salzsäure enthält, farb- und geruchlos ist, aber noch ganz merklich den brenzlichen Geschmack zeigt. Da nun das Kaliumbichromat, von welchem man auf 100 kg Säure 1 bis 1½ kg anwenden muß, ein ziemlich kostspieliger Körper ist, so empsiehlt sich die Anwendung dieses Versfahrens dei der Darstellung von Ssissäure auß Kalziumsazetat nicht, weil diese Ssissäure ihres brenzlichen Geschmackes wegen doch nicht für Speisezwecke verwendet werden könnte.

Wie erwähnt, kann die Zerlegung des Azetates auch durch gasförmige Salzsäure geschehen, was den Vorteil bessitzt, daß man gleich konzentrierte Essigsäure erhält. Das Versahren wird in der Weise ausgesührt, daß man den genügend sein gepulverten essigsauren Kalk in stehende, von außen heizbare Retorten bringt, durch die man gasförmige Salzsäure, die zweckmäßig vorher erhist wurde, durchseitet und die entweichenden Dänupse von Sisigsäure kondensiert. Es läßt sich jedoch bei diesem Versahren nicht vermeiden, daß man eine stark mit Salzsäure verunreinigte Rohessigsäure erhält, besonders gegen Schluß der Operation, wenn schon der größte Teil des essigsauren Kalkes zerlegt ist.

## Das Schwefelfäureverfahren.

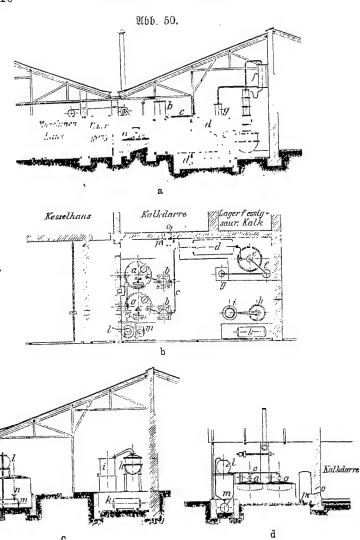
Gegenwärtig wird, wie erwähnt, fast ausschließlich die Zerlegung des essigsauren Kalkes mit Schwefelsäure besorgt. Wesentlich ist, daß sich hier bei der Zersetzung unlöslicher,

schwefelsaurer Kalk ausscheibet, der eine zähe, breiige Masse bilbet und schlieglich fest wird. Zum Zweck ber vollständigen Bersetzung muß bie Reaktionsmaffe tuchtig durchgeschüttelt werden, eine Arbeit, die einen ziemlichen Kraftaufwand erfordert. Der Gips ift ein schlechter Warmeleiter, und wenn auch die Reaktion selbst unter Freiwerden von Wärme verläuft, wobei schon ein Teil der Effigsaure verdampft, so bereitet es doch immerhin Schwierigkeiten, die letten, vom Gips hartnädig festgehaltenen Effigfaurerefte zu gewinnen. Man kann allerdings durch Anwendung höherer Tempera= turen, wie sie bei direkter Feuerung erzielbar find, die Maffe soweit erhißen, daß schließlich alle Essigfäure übergeht, doch tritt dann auch ichon ftarte Reduktion von Schwefelfaure ein. Deshalb arbeiten bie neueren Berfahren unter Berwendung von Bakuum und Dampf als Heizmaterial, wodurch weit beffere Ausbeuten und eine reinere Saure erzielt werden.

Wir lassen nun zunächst die Beschreibung einer älteren Anlage, die für das Schwefelsäureversahren eingerichtet ist, nach Bühler (Zeitschrift für angewandte Chemie, 1900) folgen (Abb. 50, a bis d).

Bon der Ralkdarre aus wird der geröftete effigfaure Ralf bireft durch einen Ginwurftrichter o in ben Borrats= behälter p geworfen, ber zugleich als Meggefäß für eine Charge bient. Die Berfetung erfolgt in gugeisernen, mit Rührwerk versehenen, flachen Pfannen a, welche mit Mannloch im Deckel und Abzugsrohr, Sicherheitsstutzen und Ginlauf für Saure verseben find. Mus einem Behalter 1 läßt man konzentrierte Schwefelfäure durch die Bleirohrleitung c einfließen. Auf 100 Teile effigfauren Ralf rechnet man gewöhnlich 60 Teile Schwefelfaure. Anfangs geht bie Bersetzung von selbst vonstatten und etwa 1/6 der vorhandenen Effigfaure destilliert über. Sobann ift gelindes Erwärmen nötig. Das Rührwert muß beftanbig gehen. Die Cifigiaurebampfe steigen aus a in einen Tonkuhler d und fließen burch e in einen Borratsbehälter d aus Ton; alle fonftigen Materialien werden in furger Reit gerftort.

c



Die rohe Säure enthält noch Verunreinigungen, wie schweflige Säure, Spuren von Schwefelwasserstoff usw., welche die Schwefelsäure durch ihre teilweise Zersezung mit der Kohle des Teeres der Rohsäure geliefert hat; sie enthält außerdem noch harz- und teerartige Substanzen und färbende Bestandteile, welche durch Kektisikation über chrom-

faures Rali entfernt werben.

Bu bem Zweck läßt man aus dem Behälter d in die Blase Säure einfließen, setzt Wasser zu und rektifiziert. Die heute verwendeten Apparate liesern ohne weiteres ein Probukt von 99% und höher. e ist die Kolonne, f der Röhrenskühler mit Kücklauf und g ein Zargenkühler für die Säure. Für die Herstellung von Speiseessig rektifiziert man die Säure auf dem Blasenapparat h unter Zusat von chromsaurem Kali nochmals und erhält aus dem Tonkühler i ein völlig klares Produkt ohne störenden Geruch. Die Blase h kann aus emailliertem Gußeisen bestehen und ist mit einem Heizemantel versehen. Die Bewegung der Flüsssistiere erfolgt mittels Druckluft und der Montjus m, d, und k.

Die Herstellung bes Eisessigs ersolgt durch Zerseten des Natronsalzes mittels Schwefelsäure. Durch schwefelsaures Natron (rohes Glaubersalz) wird die essignaure Kalklösung beim Eintragen des ersteren in eine solche von essigsaurem Natron verwandelt und die Sättigung ist erreicht, wenn eine klar filtrierte Probe auf ferneren Zusat von schwefelsaurem Natron keinen Niederschlag von schwefelsauren Kalk

mehr gibt.

Die Lösung wird vom Bodensatz abgezogen und dieser bis zur Erschöpfung ausgelaugt. Die Konzentration erfolgt in direkt beheizten Kesseln bis zum spezissischen Gewicht von 1·3. Das hierbei auskristallisierende, überschüssige, schweselsaure Natron gibt man in gelochte Körbe, aus denen die Mutterlauge wieder den Kesseln zusließt. Sodann läßt man 8 bis 10 Stunden absehen und klären und zieht ab. Der Bodensatz besteht aus unlöslich gewordenen Beimengungen der Kohmaterialien, Teer und sonstigen Bestandteilen. Auf Kühlschissisch oder im Kristallisierkasten setz sich in drei bis

fünf Tagen der größte Teil des effigfauren Ratrons ab und wird als Rotfalz häufig birekt verkauft. Die Mutterlauge wird abgezogen, wieder konzentriert, kristallisiert und so fort bis gur Erschöpfung; bann bampft man ben Reft ein und erhitt bis zur Rotalut, um tohlensaures Natron zu gewinnen, oder erhitzt bis zur Schmelze, um ben Teer zu entfernen. Das hierbei abfallende essiglaure Natron trennt man durch Lösen in Wasser von der Roble. Die teerartigen Beimengungen. Teerole der verschiedensten Art, haften an allen Destillationsprodukten mit großer Hartnäckigkeit. Auch die zuerst erhaltenen Kriftalle find nie rein. Durch Wiederauflosen, Konzentrieren und Rriftallisieren reinigt man sie. Dann werden die Rriftalle in einem eisernen Reffel im Rriftallwaffer geschmolzen, dieses verbampft und geheizt, bis die zweite Schmelzung erreicht ift. Jest ift das Galg mafferfrei und Borficht fehr geboten. Damit es nicht anbrennt. Es wird bann burch konzentrierte Schwefelfaure in Glasretorten im Sandbad gerfest. Auf 92 Teile Salz werden 98 Teile Saure genommen. Aus bem Destillat scheibet sich ber Gigelfig bei Abkühlung in Kriftallform aus.

Heute wird allgemein das Vakuumverfahren angewendet, das gleich eine hochkonzentrierte Rohessissäure liefert. Die hierzu verwendeten Apparate, die von der Firma J. H. Meher in Hannover-Hainholz gebaut werden, bestehen aus gußeisernen Kesseln, die je nach der Größe der Anlage 200 dis 1500 kg essignaren Kalk zu sassen vermögen. Der Kessel ist mit einem Kührwerke ausgestattet, die Charge wird durch ein im Deckel besindliches Mannloch eingefüllt; die Entleerung geschieht meist durch eine im Boden vorgesehene Öffnung, durch welche das Kührwerk den Sips herauszuschieben vermag.

Wenn der Graufalt gleichmäßig im Kessel verteilt ist, läßt man die berechnete Menge Schweselsäure zusließen. Nun beginnt die Zersezung, wobei so viel Wärme frei wird, daß schon ohne Anwendung des Vakuums ein großer Teil der Essigfäure überdestilliert. Läßt dann die Destillation nach, so wird Vakuum gegeben und die Destillation unter gleich-

zeitiger Heizung des Keffelbodens mit Dampf zu Ende geführt. Unter normalen Bedingungen erhält man aus 100~kg Azetat und 60~kg  $92^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure rund 75~kg Roheessigäure mit  $80^{\circ}/_{\circ}$  Essigsäure, die auch noch geringe Mengen

(0.005 bis 0.05%) schwefelige Säure enthält.

Bur weiteren Reinigung unterwirft man die Rohessigsäure entweder — wenn es sich nur um die Herstellung einer für technische Zwecke bestimmten Säure handelt — nochmals der Destillation in einsacheren, kupfernen, meist mit einer innen versilberten Kühlschlange, versehenen Destillierapparaten, oder man zerlegt sie — zur Darstellung ganz reiner, hochprozentiger Säure und für Speisezwecke geeigneter Essig=

effeng - in Kolonnenapparaten.

Um schließlich aus jener Fraktion, die 96 bis 98:5% Essigsure enthält, chemisch reinen Essig (99 bis 100%) darzustellen, wird das Destillat noch mit Kaliumpersmanganat behandelt, um die darin noch vorhandenen versunreinigenden Beimengungen zu orhdieren und dann aus dem Feinsäureapparat« destilliert. Dieser Apparat besitzt eine aus Kupfer versertigte Blase, jedoch einen Helm und ein Kühlrohr aus Silber, um die Verunreinigung durch Kupferazetat zu verhüten. Zumeist wird nur der Vorsund Rachlauf beseitigt, der Mittellauf ist ganz reine Essigsfäure.

Höchst konzentrierte Essigläure, Essigläurehydrat, Eiselsig ober Acidum aceticum glaciale kann man auch auf andere Weise erhalten: Man destilliere frisch entwässertes Natriumazetat mit konzentrierter Schwefelsäure, oder man entzieht einer schon hochprozentigen Essigläure das Wasser, indem man sie über geschmolzenem Chlorkalzium rektifiziert.

Im ersten Falle verwendet man auf 100 Gewichtsteile wasserfeien Natriumazetates 91<sup>2</sup>/<sub>3</sub> Gewichtsteile Schwefelsäure und gießt die Schwefelsäure langsam auf das Salz, damit nicht ein Teil der sich heftig entwickelnden Essigsäuredämpfe unverdichtet entweicht; erst nach dem Eintragen der Gesamtmenge von Schwefelsäure wird erhipt und werden die ersten vier Fünftel des Destillates sür sich

aufgefangen, da der lette Anteil desselben emphreumatisch riecht, indes die ersteren Partien nur schwefelige Säure enthalten, welche durch Rektifikation der Säure über doppelt=

dromfaurem Kali beseitigt wird.

Nach dem zweiten Versahren kann man schon aus 50% iger Essigsäure dadurch Eisessig herstellen, daß man sie mit geschmolzenem (wassersiem) Chlorkalzium destilliert; man gewinnt hierdurch einen Eisessig, welcher bedeutende Wengen von Salzsäure enthält, und er muß von ihr durch Rektisikation über wassersiem Natriumazetat befreit werden, wobei wieder der silberne Helm und die silberne Kühlschlange angewendet werden müssen und die Vorsicht zu gebrauchen ist, die Schlange nicht zu stark abzukühlen, weil sonst die Essisäure darin kristallisieren könnte.

Das nach der Rektifikation hinterbleibende mafferhaltige Chlorfalzium wird durch Erhiten in flachen Gefägen ent= mässert und bann fo ftart erhitt, daß es wieder in ben glühenden Kluß kommt: dies ist erforderlich, um alle vorhandene organische Substanz zu zerftören. Man verlegt am zwedmäßigften bie Darftellung bes Giseffigs in bie fuble Nahreszeit und fammelt das aus bem Rühler ablaufende Destillat in Töpfen aus Steinzeug, welche bedeckt und ber Einwirfung ber nieberen Temperatur ausgesett werben. Der größte Teil ber Fluffigkeit erstarrt hierbei zu einer fristallinischen Maffe; die Töpfe werden bann umgelegt. damit der flüssig gebliebene Anteil abläuft, und man fügt Diesen bei einer nächsten Rektifikation über Chlorkalzium gu. Durch Ginftellen der Topfe in einen geheizten Raum bringt man die wafferfreie Effigfaure zum Schmelzen und füllt fie bann sogleich in Flaschen. Nur auf biese Weise ist es möglich, Giseffig zu erhalten, welcher ber im Sandel üblichen Brobe standhalt.

Diese Probe besteht darin, daß man die Essigsäure mit Zitronenöl zusammenbringt; wasserfreies Essigsäurehydrat löst Zitronenöl in jedem Verhältnisse auf, aber schon die Gegenwart einer sehr geringen Wassermenge vermindert die Löslichkeit in hohem Grade. Die zweite Handelsprobe be-

eht barin, daß man die Essigläure (sowohl den Eisessig Ls auch die verdünnte Säure) mit einer Lösung von Kaumpermanganat (übermangansaures Kali) so lange versetzt, is sie himbeerrot erscheint; reine Säure bleibt dauernd ot gefärbt; emphreumatische Stoffe in der Säure bewirken

as raiche Berichwinden ber Farbung.

Es sei hier noch bemerkt, daß auch eine Säure, welche cei von emphreumatischen Stoffen ist, auf die Lösung des Laliumpermanganates entfärbend wirkt, wenn in ihr schweselige Säure enthalten ist. Es ist daher notwendig, die Säure or der Aussührung der Probe auf emphreumatische Stoffe inf schweselige Säure zu prüsen, und dies geschieht danrich, daß man die Säure mit Kaliumpermanganat verzeht, dis zur Entfärbung stehen läßt und dann Chlorbariumzing zusügt; wenn schweselige Säure vorhanden war, so it diese jett in Schweselsäure übergegangen, es entsteht urch Chlorbarium eine Trübung der Flüssigisteit und nach ängerer Ruhe scheidet sich ein weißer Niederschlag ab. Ssissäure von dieser Beschaffenheit müßte nochmals rektisiziert werden.

#### TX.

## Die Parstellung von reinem Holzgeist oder Aethnlalkohol, von Rzeton und die Verarbeitung des Holzteeres.

## A. Darftellung von Solzgeift.

Die weitere Verarbeitung der rohen Holzgeistlösungen, die je nach dem Versahren, nach welchem sie gewonnen wurden, 9 bis  $10^{\circ}/_{\circ}$  Holzgeist enthalten, geschieht durch weiederholte Destillation, beziehungsweise Keltisitation unter Zusah von Kalt, um die vorhandene Essigfäure zu binden

und das Methhlazetat zu verseifen. Man erzeugt auf diese Weise »Holzgeist«, d. i. ein Gemenge, das neben Methhlsalkohol auch andere Verbindungen, wie Albehhd, Gsigsäures Methhlester, Azeton und ähnliche Verbindungen, Amine, höhere Alkohole usw. enthält. Im Handel unterscheidet man zumeist die folgenden Sorten:

Rohholzgeist. Er enthält neben den eben genannten Bestandteilen 75% Methylalkohol, ist wasserhell bis dunkelbraun und kann mit Wasser in jedem Verhältnisse gemischt werden, ohne sich zu trüben.

Denaturierung sholzgeift. Diese Sorte, durch weitere Raffination aus der vorhergehenden erzeugt, enthält 95% Methylalkohol, doch sind die höheren Alkohole und das Azeton entfernt. Albehyd, Wethylazetat usw. sind jedoch noch vorhanden.

Reiner Holzgeist enthält 98 bis 99·5 Holzgeistbestandteile, unter benen jedoch der Methylastohol überwiegt, so daß sie kast rein sind. Auch Azeton ist in solchem reinen Holzgeist nur mehr in ganz geringen Mengen — 0·01 bis 0·5°/0 — vorhanden. Er entfärbt Bromlösung nicht und färbt sich auch durch Mischen mit konzentrierter Schweselsäure nur mehr wenig gelb.

Um aus dem Kohholzgeist Denaturierungsholzgeist barzustellen, wird er mit Wasser auf einen Gehalt von 30 bis  $40^{\circ}/_{\circ}$  verdünnt, pro Kubikmeter mit 20 bis 30 l Kalkmilch verset und wieder aus einer eisernen oder kupfernen Blase mit Kolonne, Kondensator und Kühler und einem aus Kupfer versertigten Kektissierapparate destilliert, wobei man folgende Fraktionen erhält:

1. Azetonhaltige Vorläufe von 60 bis 80% Azeton.

2. Azetonhaltige, hochprozentige Mittelläufe, mit Wasser blank mischbar von 7 bis 10% Azeton.

3. Hochprozentiger Mittellauf, mit Wasser nicht blank

mischbar.

4. Allylaltoholartige Nachläufe unter 90%.

5. Olhaltige Nachläufe.

Wird die erste dieser Fraktionen mit Wasser — 100 l Wasser auf 200 kg Destillat — verdünnt und mit etwas mehr Schweselsäure angesäuert als zur Bindung der Basen nötig ist, neuerdings aus einer innen verbleiten Eisens oder Kupferblase destilliert, so erhält man ein Produkt, das zu Denaturierungszwecken verwendet werden kann. Man benüht dazu alle Fraktionen, die sich mit Wasser mischen lassen, ohne sich zu trüben und die so azetonreich sind, daß das Gemenge schließlich mindestens 30% Azeton und ein spezissisches Gewicht von 90% Tralles besigt.

Bur Aufarbeitung der Fraktion 2 wird ihr ebenfalls Wasser im Verhältnis 1:2 zugesetzt und dann 1 bis 3% Natronlauge zugegeben. Der Zusak von Natronlauge hat den Zweck, die phenolartigen Körper zu binden, die Ester zu verseisen und die Albehyde zu verharzen. Bei der Kektissischen werden jene Fraktionen, die weniger als 0·1% Azeton besitzen, für sich aufgefangen und als Reinmethyls

bezeichnet.

Die dritte Fraktion wird ebenso behandelt, nur wird an Stelle von Natronlauge Schwefelsäure zugegeben. Um auch die vierte Fraktion, die allylhaltigen Nachläuse aufzusarbeiten, wird sie mit Wasser soweit verdünnt, daß sich die gelösten Die außscheiden. Diese werden abgesondert und der Rückstand nach Schwefelsäurezusat abermals rektifiziert, wobei man Produkte erhält, die zum Teil auch als Denatusrierungsholzgeist dienen können.

## B. Die Darstellung von Azeton.

Das Azeton wird gegenwärtig namentlich für die Zwecke der Fabrikation von rauchschwachem Schießpulver und in der Zelluloidinduftrie vielfach verwendet, man stellt es durch Erhitzen von essignaurem Kalt in Retorten dar, welche mit einem Kühlapparate verbunden sind. Man muß zu diesem Behuse reinen essigsauren Kalt in ganz trockenem Zustande sein gepulvert in die Retorten bringen und langsam so lange erhitzen, bis aus dem Kühler

keine Flüssigkeit mehr abläuft. Der Rückstand in den Retorten, welcher aus kohlensaurem Kalk besteht, wird wieder

zur Darftellung von effigfaurem Ralt verwendet.

Da das Azeton eine Flüssigkeit von sehr niederem Siedepunkte (56°C) ist, so muß man für sehr ausgiebige Kühlung sorgen und wendet zweckmäßig Eiswasser zur Speisung des Kühlers an.

Die Zersetzung des essigsauren Kalkes in Azeton und kohlensauren Kalk verläuft nach der folgenden Gleichung: (CH3. COO), Ca = Ca. CO3 + 2CH3. CO. CH.

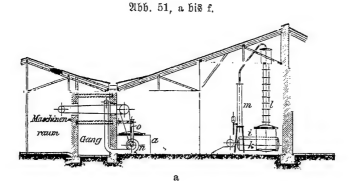
Diese Zersehung beginnt zwar schon in geringem Grade bei Temperaturen über 150°, vollständig verläuft sie jedoch erst bei 400°, daher ist zur Azetongewinnung die Anwendung gleichmäßiger und sehr hoher Temperaturen unerläßlich. Die theoretische Ausbeute aus 100 kg essigsaurem Kalt (Graufalt) mit 80 bis 82°/. Gehalt beträgt rund 30 kg. Da jedoch der Graufalt neben essigsaurem Kalt auch noch andere Verbindungen, z. B. propionsauren und buttersauren Kalt enthält, so ist die Ausbeute wesentlich geringer und sie kann mit rund 20 kg Azeton (Dimethylseton) angenommen werden. Die erwähnten Homologen zersallen allerdings auch in gleicher Weise wie der essigsaure Kalt, doch bilden sich dann höhere Ketone, die bei der Reinigung des Kohazetons die sogenannten Azetonöle liesern.

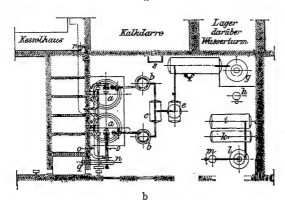
Bur Zersetzung des essigsauren Kalkes bedient man sich zumeist flacher, mit direkter Feuerung versehener Retorten, in denen sich ein Kührwerk bewegt. Die Einrichtung einer solchen Azetongewinnungsanlage (Abb. 51, a bis f) beschreibt Bühler (Zeitschrift für angewandte Chemie, 1900) folsgendermaßen:

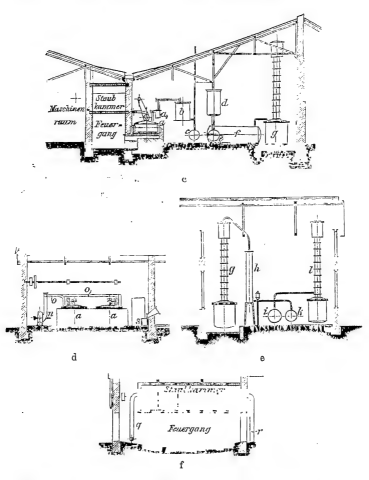
Bon der Kalkdarre wird der essigssaure Kalk durch einen Sinwurftrichter in das Meßgesäß geworfen und von hier aus den Destillationsblasen zugeführt. Diese sind ziem-lich slache gußeiserne Blasen mit Kührwerk, Mannloch, Sicherheitsstußen und Abzugsrohr versehen. Die Blase sitt in einem Bleibad, um eine gleichmäßige Erwärmung zu ges

währleisten. Der Wert dieser Einrichtung ist indes zweisels haft; Überhitzungen sind keineswegs ausgeschlossen und Betriebsstörungen gleichfalls nicht. Mitunter brennt die äußere Schale durch, springt ober wird leck und das Blei läuft aus. Man hat das Bleibad daher weggekassen und sucht durch aufmerksame Heizung und Wartung eine gute Ausbeute zu erzielen.

In ben Blasen a wird das Azeton ausgetrieben, worauf die Dämpfe erst einen Staub- und Teerfänger a,







passteren, um in einem Kühler b kondensiert zu werden. Da bei dieser Anlage Druckluftförderung vorgesehen ist, läßt man das Destillat einem Druckfaß c zulaufen, hebt das Rohazeton alsdann in ein Klärgesäß d und setzt Wasser zu, um die Teeröle abzuscheiden. Diese zieht man nach e ab, während das verdünnte Azeton nach f gelangt. Von hier aus wird die Bluse g gefüllt und die erste Kektisikation über Natronlauge gemacht. Vor= und Nachlauf trennt man vom Mittellauf in den Behältern i und k. Erstere gehen zur Blase zurück, letztere werden auf einer zweiten Blase lüber Kaliumpermanganat rektisiziert. Die in e abfallenden azetonhaltigen Öle werden mit Holzgeist bestilliert und zur Denaturierung benützt. Der Rückstand wird verbrannt oder wird als Kienöl verwendet. Um das Ausdampsen der Pfannen a zu beschleunigen, ist mit ihnen ein Exhaustor n verbunden, welcher die Dämpse aus a durch o absaugt und sie durch q in eine Stauskammer drückt. h und m sind zu g und I gehörige Kühler.

Die Herstellung von reinem Azeton, wie es die sehr strengen Vorschriften der verschiedenen Staaten verslangen, ist nicht ganz leicht und verlangt, trot ihrer anscheinenden Einsachheit, vorzüglich trennende Kolonnen und Sachkenntnis der Bedienung. Der Grund liegt darin, daß die Beimengungen des Azetons fast dieselben Siedepunkte haben. Die Azetondämpfe sind brennbar und, wenn mit Lust vermischt, explosibel. Man legt die Feuerung entweder, wie hier gezeichnet, außerhalb des Fabrikraumes an oder trennt die Blasen a von der übrigen Einrichtung.

Aus 100 kg essigsaurem Kalt erhält man in der Regel 24 bis 25 kg Rohazeton oder 20 bis 22 kg Reinazeton. Die gezeichnete Einrichtung würde zur Verarbeitung von etwa 360.000 kg essigsaurem Kalt genügen, wobei eine Zersehungsblase in acht bis zehn Stunden abgetrieben wird.

Die in der Beschreibung Bühlers erwähnte Heizung durch Vermittelung eines Bleibades ist ganz verlassen worden, weil sich diese Art der Wärmeübertragung gar nicht bewährte. Außer dem erwähnten Ausstießen spielt der Umstand eine große Rolle, daß sich das geschmolzene Blei sehr rasch orydiert und in Bleioryd übergeht.

Sobald die Blase bunkle Rotglut besitzt, wird mit dem Einfüllen des Azetates begonnen und gleichzeitig das Rühr-

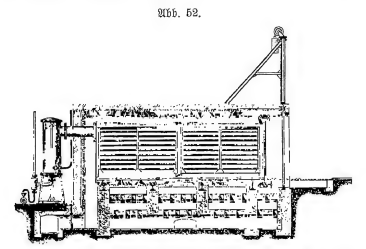
wert in Gang gesett. Zunächst entweicht Wasser aus dem essigsauren Kalt, das etwa 3% Azeton enthält. Erst bis die Temperatur 300° erreicht hat, beginnt sich Azeton in größeren Mengen abzuspalten und bald, wenn die ganze Wasse auf 400° erhitt wurde, ist der Prozeß beendet. Um die Explosion des noch in der Blase enthaltenen Azetondampses zu vermeiden, die eintreten kann, wenn sie geöffnet wird, psiegt man ihn durch Einblasen von Dampf zu entsernen. Dann kann das Mannloch unbedenklich geöffnet und der in der Blase besindliche Kückstand von kohlensaurem Kalk entleert werden, doch ist dies eine höchst lästige Arbeit, des sich dabei entwickelnden Staubes wegen. Blase mit unterem Mannloch, durch das durch die Virkung des Kührwerkes der Kalk entsernt werden kann, werden daher sehr

häufig angewendet.

An Stelle der direkten Heizung der Blase kann auch überhitter Dampf angewendet werden, wobei sich auch bie Ausbeute etwas erhöht, doch fteht dies in keinem Verhält-nisse zu den höheren Kosten. Klar hat daher, um all diese Abelstände zu beseitigen, einen Apparat (D. R. B. 134.978. ausgeführt von der Firma 3. S. Mener in Sannover-Hainhola) konstruiert, (Abb. 52) ber im wesentlichen aus flachen Borben besteht, auf die der Grantalt in einer 2 bis 4 cm hoben Schicht ausgebreitet wird. Diese Horben ruben auf einem fahrbaren Geftelle, mit dem fie in die Deftillationsmuffeln eingefahren werden. Diese Muffeln, die 2000 kg effigfauren Ralt in 24 Stunden zu verarbeiten vermögen, besitzen eine aut regulierbare birekte Feuerung, wodurch bie gleichmäßige Berteilung ber Barme und bie an allen Buntten aleichartige Erhitzung ber Charge gesichert wird. Rach dem Abtreiben des Azetons und Ausblasen ber letten Reste mit Dampf wird der Wagen aus der Muffel gefahren und durch einen anderen, schon bereitstehenden ersent.

Wie erwähnt, enthält das Rohazeton, das eine braunschwarz gefärbte Flüssigkeit bildet, neben Dimethylketon noch andere Ketone, von denen es getrennt werden muß. Die Trennung geschieht durch Rektisskation, doch wird das konzentrierte Rohazeton vorher mit Wasser verdünnt, damit sich die unlößlichen Ketone abscheiben. Sie schwimmen dann auf der wässerigen Azetonlösung, werden abgehoben und gesondert weiter verarbeitet.

Die Azetonlösung wird dann mit Alkalien behandelt, um die vorhandenen freien Säuren zu binden und die Aldehyde zu zerstören und dann in Kolonnenapparaten, welche die gleiche Einrichtung besitzen, wie jene, die man zur Rekti-



fikation des Holzgeistes benützt, rektifiziert. Die Azetonöle werden zumeist in zwei Gruppen zerlegt, in weißes Azetonöl, das die Fraktionen 75 bis 130° umfaßt, und in gelbes Azetonöl, das wischen 130 und 250° siedet. Man verwendet diese Die in der Zelluloidindustrie und als Zusätze zu dem für Denaturierungszwecke bestimmten Holzgeist.

## C. Die Berarbeitung des Solzteeres.

Der Holzteer enthält eine fehr große Menge von Berstindungen, von welchen aber nur bas unter dem Namen

»Kreosot« im Handel vorkommende Gemisch mit Vorteil abgeschieden werden kann. Für sich allein ist der Holzteer übrigens auch gut verwertbar, weil er als vorzüglich konservierender Anstrich für Holz dient und als Wagenschmiere, auch zur Gewinnung von Ruß, eventuell als Brennmaterial bei der Verarbeitung des Holzes durch trockene Destillation verwendet werden kann.

Seitdem infolge der Einführung der Fabrikation des Leuchtgases aus Steinkohlen der Steinkohlenteer in großen Wassen produziert wird, stellt man fast alle Teerprodukte aus diesen, eventuell aus den Abfällen der Petroleumraffinerien dar; der Holzteer — namentlich der Buchenteer — enthält unstreitig viel Paraffin; man kann es aber im großen nicht zu jenen Preisen herstellen, zu welchen es von den Fabriken geliefert wird, welche Kohpetroleum oder Braunkohle verarbeiten. Für den Holzteer, welcher aus harzreichen Hölzern gewonnen wurde, ergibt sich viel leichter eine rationelle Verwertung als für den Teer, der aus harten Hölzern stammt, weil er das wertvolle Terpentinöl enthält.

## Darftellung von Rreofot und Teerölen.

Um den Teer zu verarbeiten, nuß man ihn immer einer Destillation unterwersen und man nimmt die Destillation in dampstelselsörmigen, liegenden Zylindern oder in gußeisernen Blasen vor, welche so eingemauert werden, daß sie nach einer Seite hin schwach geneigt sind. Un der tiessten Stelle besindet sich eine größere Öffnung, welche durch einen Deckel und eine Bügelschraube verschlossen ist. Diese Einrichtung hat den Zweck, die nach dem Abtriebe der flüchtigen Destillationsprodutte in dem Kessel hinterbleibende peche oder asphaltartige Masse so schwell als möglich aus dem Apparate zu entsernen, weil sie sonst erstarrt und so sest haftet, daß man sie nur mit großer Mühe von der Metalwand loselösen kann.

Bei der Verarbeitung des Teeres vereinigt man die gesamten Teermassen, welche sich aus dem Holzessig beim Abtriebe bes Holzgeistes, respektive beim Neutralisieren mit Kalk oder Soda abscheiben, mit bem Teer, welcher aus den Verdichtungsgefäßen genommen wird, und unterwirft sie gemeinschaftlich der Destillation. Diese könnte in der Weise ausgeführt werden, daß man die bei bestimmten Temperaturen sich ergebenden Destillate für sich aufsängt und das Destillat fraktioniert; gewöhnlich begnügt man sich damit, die Destillate in der Weise voneinander zu trennen, daß man die leichten ötartigen Produkte dis zum spezissischen Gewicht 0.980 für sich aufsängt und getrennt von den schweren Olen vom spezissischen Gewichte 1010 aufwärts der Verarebeitung unterzieht.

Bei Beginn der Deftillation geht zuerst roher Holzgeist über und diesem folgt eine ziemliche Menge von Sisigfäure (destillierter Holzessig); nach diesen destillieren zuerst die leichten, später die schweren Dle über und der pechartige Rückstand hinterbleibt in dem Destilliergefäße. Mengt man diesen Rückstand, solange er noch flüssig ist, mit trockenem heißen Sand, so kann man aus der erhaltenen Masse Platten formen, welche ähnlich wie Asphaltplatten zur Ausstührung von Pssafterungen verwendet werden können; mit Kohlenstein gemengt, gibt er eine teigartige Masse, die zur Ansfertigung von Briketts (Kohlenziegel) brauchbar ist — in Ermangelung einer anderen Verwertung läßt man den Bechrückstand auf eine Sisenplatte sließen, zerschlägt die erstarrte Masse in Stücke und verseuert diese gleichzeitig mit Kohlen.

Die Mengen der einzelnen Destillationsprodukte hängen von der Beschaffenheit des Holzes, aus welchem der Teer gewonnen, und von der Art und Weise, in welcher die trockene Destillation hierbei geleitet wurde, ab; harte Hölzer geben im Mittel einen Teer, welcher bei der trockenen Destillation nach Vincent liefert:

•	Prozente
Bäfferiges Destillat (Holzgeist, Essigiaure)	10 - 20
Öliges, leichtes Destillat, spez. Gew. 0.966-0.977	10 - 15
» schweres » » » 0.014—1.021	15
<b>Веф.</b>	50 - 65
Berich, Bermertung bes Solzes, 8. Aufl.	15

Man fängt die Destillate nach dem spezistischen Gewichte getrennt in Kusen auf und nimmt sogleich von dem frischen Destillat eine Probe, z. B. 1%, welche dazu dient, um genau die Menge von Soda zu ermitteln, welche zur Neutralisierung der gesamten Flüssigteit ersorderlich ist. Wan fügt sodann dem Destillate so viel konzentrierte Sodalösung zu, als zur Neutralisation nötig ist, mischt tüchtig durch und überläßt die ganze Flüssigteit so lange der Ruhe, dis sie-sich in zweischaffenheit besichten geschieden hat, deren obere ölartige Beschaffenheit besitzt. Man läßt die wässerige Flüssigteit ablausen und bringt sie in eine der Kusen, in welcher roher Holzessig ausgesangen wird. Die ölige Schicht wird durch Destillation weiter verarbeitet.

Damit die Mischung zwischen der Sodalösung und dem Destillate recht innig wird, ist es angezeigt, in die Bottiche eine Welle einzusetzen, an deren Umfang Stäbe in Form einer Schraubenlinie angebracht sind, und diese Welle einige Zeit in Gang zu erhalten, bis die Mischung erfolgt ist, worauf man die Welle aushebt und die Flüssseit der Kuhe

überläßt.

Die nach dem Neutralisieren des leichten und schweren Destillates hinterbleibenden Öle werden vereinigt, einer sorgsfältig auszusührenden Nettisstation unterworsen, und zwar wechselt man die Vorlage, wenn man an dem in den Apparat eingesetzten Thermometer erkennt, daß die Temperatur über 150°C gestiegen ist, dann wird beim Überschreiten von 250°C abermals die Vorlage gewechselt. Unter 150° und über 250°C destillieren Kohlenwassersoffe, welche man wohl als Vösungs- und Beleuchtungsmittel verwenden kann, deren Darstellung jedoch nur wenig Nuten abwirft, weil bei der Rassination des Kohpetroleums gegenwärtig ähnliche Körper in großen Massen dargestellt werden.

Das zwischen 150 und 250°C übergegangene Destillat enthält Phenol, Kresol und Phlorol, welche zusammen das Holztreosot bilden. Man mischt das Destillat sehr innig mit hochkonzentrierter Natronlauge (von 36°Be) unter Anwendung eines Rührapparates und zieht die wässerige Flüssigietit von

ber auf ihr lagernden Ölschicht ab, welche mit den übrigen Kohlenwasserstoffen vereinigt wird. Die wässerige Flüssigkeit wird in einer offenen Pfanne eine Beitlang gekocht, um alle noch vorhandenen Kohlenwasserstoffe zu verjagen, mit Schweselsäure gesättigt und der Ruhe überlassen; die sich hierbei abschiedende Flüssigkeit von durchdringendstem Rauchgeruche ist Kreosot, welches für medizinische Zwecke und zum Schnellräuchern Unwendung sindet, aber als Deseinsektionsmittel vollständig von dem viel billigeren Steinschlenkreosot (Karbolsäure) im Handel verdrängt ist.

Um das Kreosot, welches nach diesem Versahren gewonnen wird, bleibend farblos zu erhalten, muß man es mit 1/4 bis 1/20/0 doppeltchromsaurem Kali und 1/2 bis 10/0 Schweselsäure mischen, durch 24 Stunden stehen lassen und abermals destillieren. Die geringe Ausbeute an Kreosot sowie die beschränkte Anwendung sind Faktoren, welche die Rentabilität des mühevollen Versahrens der Kreosotbereitung sehr in Frage stellen. Daher ist die Darstellung des Kreosots nur an solchen Orten zu empsehlen, an welchen Schweselsäure und Natron zu billigen Breisen zu beschaffen sind.

Die schweren Die werden in der gleichen Weise verarbeitet; die Lösung, welche nach der Behandlung mit Soda-lösung entsteht, wird aber nicht zum rohen Holzessig gegossen, sondern für sich behandelt. Sie enthält nämlich fast tein Natriumazetat, wohl aber die Natronsalze der festen Säuren mit höherem Siedepunkte (Propion-, Butter-, Valerianund Kapronsäure). Man verwendet diese Lösung entweder zur Darstellung der genannten Säuren oder dampst die Lösung zur Trockne ein und glüht sie bei Luftzutritt, um die Soda wieder zu gewinnen.

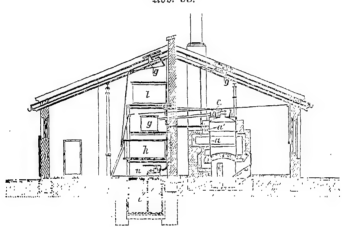
Sollen die Säuren für sich dargestellt werden, so dampft man die Flüssigeit zur Sirupdicke ein, übersättigt sie schwach mit Schwefelsäure und verdünnt die Flüssigteit stark mit Wasser; die ölartige Schicht, welche sich auf der Obersläche des Wassers abscheidet, besteht aus dem Gemenge der genannten Säuren, welche in Wasser schwer löslich sind. Durch Rektissiation dieses Gemisches bei Temperaturen, welche den

Siebepuntten ber betreffenden Gauren entsprechen, tann man

fie in fast reinem Buftande erhalten.

Ameckmäßiger ist es, die bis zur Konsistenz eines dicken Sirups eingedampste Salzmasse mit Alkohol und Schwefelssäure zu destillieren, wobei die wohlriechenden Ather der verschiedenen Säuren entstehen, die dann durch fraktionierte Destillation voneinander geschieden werden.

Die schweren Teerole find, ba fie vollkommen frei von Sauren find und an ber Luft nicht verharzen, fehr wohl

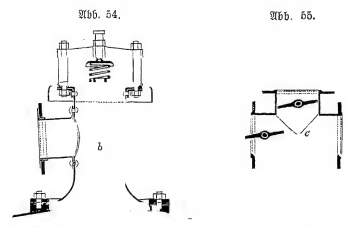


2166. 53.

als Schmiermittel für Maschinen zu verwenden und sie fanden sür diesen Zweck guten Absat; gegenwärtig sind auch sie durch das Baselin, welches ein Nebenprodukt der Rassination von Petroleum bildet, ziemlich in den Hintergrund gedrängt und infolgedessen von geringem Werte geworden.

Die Einrichtung zur Destillation des Holzteers, die für eine Fabrik mit 45.000 kg Tagesleistung trockener Holzabfälle genügt, ist in Abb. 53 nach Bühler dargestellt. Bei 8% Teerausbeute beträgt dessen Menge 3600 kg, mit 10% Wasser rund 4000 kg. Jede Blase vermag pro Charge 2400 kg zu verarbeiten, die Dauer einer Charge beträgt 12 Stunden. Wird Tag und Nacht ohne Unterbrechung gearbeitet, so kann die zweite Blase als Reserve dienen oder den Teer der Kokerei verarbeiten.

Besondere Vorsicht verlangt die Anheizperiode des Holzteeres. Sobald die Wasserdämpse zu entweichen beginnen, fängt der Teer zu schäumen an und steigt sehr leicht über. Der Betrieb der gewöhnlichen Blasen ist deshalb nicht ungefährlich und Brände sind eine sehr häusige Erscheinung, aus



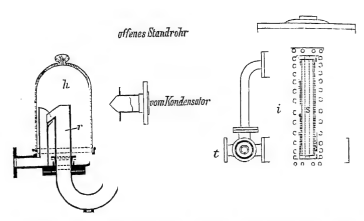
biesem Grunde legt man die Einrichtungen zur Destillation bes Holzteers immer abseits von der Hauptsabrik an. Ein zweiter gefährlicher Punkt pflegt erreicht zu werden, wenn die unter 300° siedenden Anteile entsernt sind. Auch dann besitzt der Inhalt der Blase wieder die Neigung, rasch durchzugeben.

Es gibt kein Mittel, das Übersteigen mit absoluter Sicherheit zu vermeiden. Doch ist es leicht, die unangenehmen Folgen und Gefahren zu verhüten und die Blase rasch wieder zu beruhigen. Zu diesem Zwecke besteht sie aus zwei Teilen, einem gußeisernen Unterteile aus sogenanntem säurefesten

Guß und dem Oberteil, der durch Schrauben und Albestbichtung mit ihm verbunden ist, er besteht aus Aupferblech.
Der Mantel der Haube ragt dabei über diese hinaus. In
der Zeichnung ist a der untere, a. der obere Teil der Blase,
die Einzelheiten des Domes b zeigt Abb. 54. Will
der Blaseninhalt durchgehen, so bedient man rechtzeitig die
Sicherheitsklappe c (Abb. 55). Der Teer gelangt dann
durch eine weite Notauslaßleitung in den Vorratsbehälter e

ALBB. 56.

Abb. 57.



zurück. Gleichzeitig wird ber Deckel ber Blase burch eine Wasserleitung gekühlt, wodurch sich der Teer rasch beruhigt.

Die Teerdämpse werden im Kühler g verdichtet und das Kondensat gelangt, nachdem es die Überlausglocke h und das Kontrollgefäß i (Abb. 56 und 57) passiert hat, in die Borlagen. Auf einem Gerüste stehen Behälter e für Wasser und Teer, die Teerpumpe ist mit n bezeichnet. Die ganze Anlage ist aus Stein und Eisen erbaut, die Pechgruben liegen außerhalb des Gebäudes. Breite Schiebetore p vermitteln die Kommunikation, die Luftklappen g dienen zur

Entfernung der Dämpfe. Der Destillier= und der Kondensa= tionsraum sind durch eine massive Brandmauer getrennt, die sich noch über das Dach erhebt.

Eine Explosion ber Blase ist durch den als Sicherheitsventil ausgebildeten Dom b ausgeschlossen. Der Domdeckel ist durch eine Feder belastet, wird die zulässige Spannung überschritten, so wird er gehoben. Der mitgerissene Teer wird gegen den umgebogenen Rand des Deckels geschleubert und sließt dann auf die Haube, ohne sich entzünden zu können.

Die Sicherheitsklappe o besteht aus zwei mit Zahnsegmenten gekuppelten Drosselslappen. Durch einen Zug an dem oben liegenden Doppelhebel öffnet sich die eine, während sich die andere schließt. Sieht z. B. der Mann, welcher die Blase bedient, daß sich in dem Flüsseiger, welcher den Oberteil der Blase kontrolliert, Teer zeigt, so läßt er Wasser auf die Haude fließen und stellt die Klappen um. Sämtliche Teile, auch der Rauchschieber, sind von unten zu bedienen. Die Sicherheitsklappe kann auch vom Kondensationseraume aus gestellt werden.

Das Kondensationsgefäß i hat den Zweck, Wasser und Öl voneinander zu trennen. Es besitzt eine Schauglasvorrichtung s, welche es erlaubt, die ganze Flüssigieitssäule im durchscheinenden Lichte zu betrachten und danach mittels des Dreiwegehahnes t die Flüssigieiten scharf zu trennen und die Destillate in die Vorlagen zu verteilen. Das Kontrollgefäß h ermöglicht es, den Verlauf der Destillation zu beobachten. Das vom Kondensator kommende Destillat steigt durch den Glaszylinder r auf, wodurch man jederzeit über seine Färbung orientiert ist.

Im nördlichen Teile von Schweden und in Finnland werden bedeutende Mengen von Birkenteeröl dargestellt und wir lassen nachstehend die Ergebnisse einer größeren Berssuchsreihe über die Produkte folgen, welche bei der fraktionnierten Destillation eines sinnländischen Birkenteeröles geswonnen wurden.

Mr. bes Deftillates	Siebepunktgrenzen	Spez. Gew.
1	100-130° C	0.887
$\overline{2}$	180-225° C	1.020
3	320-340° C	

Nr. 1 bilbet ein rotgelbes, leicht bewegliches Öl von nicht unangenehmem Geruch nach Birkenteer; Nr. 2 ist dunkler gefärbt und von weniger angenehmem Geruch; Nr. 3 ist eine tiesbraune, sehr zähslüssige Masse. Erhist man den Rückstand im Destilliergefäße über 340°, so zersett er sich plöplich unter sehr starker Entwicklung schwerer Dämpse und Hinterlassung glänzender, sehr pordser Kohlen.

Durch Destillation des Teeröles mit Utfali erhält man eine lange Reihe von ölartigen Destillaten und hierbei scheinen sehr tiefgehende Spaltungen der Verbindungen einzutreten.

Es ergab fich an Deftillationsprodutten:

Nr. bes	Destillates	Siebepunktgrenzen	Spez. Gew.
	1	100—140° C	1.046
	2	140-200° C	1.114
	3	200—215°C	1.171
	4	225 - 250°C	1.058
	5	$250 - 390^{\circ} \mathrm{C}$	1.039

Nr. 1 bis 2 waren hell rotgelb gefärbte Öle, Nr. 4 und 5 dunkler und zähflüssiger; der Rückstand, welcher über 390° in den Destilliergefäßen hinterblich, stellte eine tiefschwarze Wasse dar, welche bei gewöhnlicher Temperatur weich und biegsam ist und erst bei niederen Wärmegraden hart wird.

#### Darftellung bon Terpentinol aus Teer.

Der durch Schwelen aus harzreichen Nadelhölzern gewonnene Teer ist neben den Körpern, die sich im Holze der trockenen Destillation bilden, sehr reich an Terpentinöl und dieses kann mit Vorteil in reinem Zustande ausgeschieden werden. Man destilliert den Teer in berselben Weise, wie dies bei der Darstellung von Kreosot geschieht. Das leichte Öl, in welchem auch die Gesamtmenge des Terpentinöles enthalten ist, wird zur Beseitigung der Teerkörper der Reihe nach mit 5% starker Natronlauge, mit Wasser, mit 2% Schweselsäure und schließlich wieder mit Wasser gewaschen.

Das so gereinigte Öl wird mit etwas Kalkmilch, die zur Bindung der letzten Spur von Schwefelsäure dient, in eine Destillierblase gebracht, ein Strom von gespanntem Wasserdampf durchgeleitet und die entweichenden Dämpfe verdichtet. Das trübe absausende Destillat trennt sich in der Ruhe in zwei Schichten, deren untere Wasser ist, während

die obere aus Terpentinol besteht.

Wenn das Terpentinöl abdestilliert ist, kann der Rückstand in dem Destilliergefäße entweder unmittelbar abgelassen oder durch freies Feuer abdestilliert werden; man kann ihn als Leuchtöl oder als Schmiermittel verwenden. Die zum Waschen des ursprünglich in Arbeit genommenen Teeröles benüte Natronlauge, welche die Kreosotverbindungen (Phenole) aufnimmt, läßt sich selbstverständlich zur Gewinnung von Kreosot verwenden.

#### X.

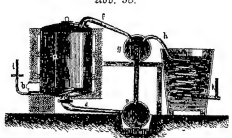
## Das Schwelen der Nadelhölzer.

Jene Operation, welche man mit dem Namen des Schwelens des Holzes bezeichnet, ist eine Modifikation der trodenen Destillation, sie bezweckt die Gewinnung des in den Nadelhölzern enthaltenen Terpentinöles und Harzes, bevor man das Holz so weit erhitt, daß man Holzessig und Teer als Destillat, Kohle als Rückftand erhält. Bei zweckmäßiger Leitung der Arbeit kann man die Operation des Schwelens und des Destillierens auf trockenem Wege vollskändig auseinanderhalten und hierdurch Terpentinöl von

tadelloser Beschaffenheit erhalten; in den meisten Fällen wird aber bas Schwelen des Holzes in fo primitiver Beise ausgeführt, daß man nur Terpentinol gewinnt, welches durch beigemischte Produkte der trockenen Deftillation einen unangenehmen brenglichen Geruch und infolgedeffen auch nur

geringen Wert befitt.

In manchen weitab vom Bertehr liegenden Gegenden. 2. B. in ben Waldern Ruglands, bildet das durch Schwelen des Holzes und der Burgelftucke von Nadelbäumen erhaltene Terpentinol fast bas einzig wertvolle Produkt, welches man aus dem Solze gewinnt. Das Schwelen geschieht bort in ber Weise, daß man das Solz in großen Meilern verfohlt.



2166. 58.

welche so eingerichtet sind, daß bas bei ber trodenen Deftillation ausgeschmolzene Barg gemeinschaftlich mit bem Teere in eine Sammelgrube abfließt

Awedmäßiger, wenn auch noch ziemlich einfach, ift bie von Bessel angegebene Konstruktion eines Apparates, welcher zur gleichzeitigen Gewinnung von terpentinölhaltigem Teer

und Holzessig dient.

Diefer Apparat, einer der einfachsten Retortenapparate, die man zur Destillation bes Solzes in Anwendung bringt, (Abb. 58), besteht aus einem vertifal stehenden Bulinder a aus Eisenblech, welcher berart eingemauert ift, bag nur feine Mantelfläche vom Feuer getroffen werben fann. Um bies zu erreichen, ift ber Anlinder an der Bafis nur fo weit untermauert, daß er durch das Mauerwerk getragen wird, und das ihn umhüllende Mauerwerk ist so gestellt, daß die Kesselwand so gleichsörmig als möglich erwärmt wird; um das Durchbrennen der letzteren zu verhüten, ist der untere Teil mit Lehm beschlagen. Die Feuerzüge von je vier Thermokesseln (welche zu zweien durch eine Heizung erwärmt werden) münden in einen gemeinschaftlichen Schornstein.

Von der Basis des Thermokessels führt ein sich nach unten verengendes Rohr d, das bei o von einem siebartigen Helme bedeckt ist, nach einem zylindrischen Behälter e (Faß), welches zur Aufnahme des Teeres bestimmt ist; von der oberen Fläche, in welcher eine Öffnung zum Eintragen des Holzes angebracht ist, führt ein Rohr f nach einem zweiten Fasse g, welches mit einer Kühlschlange h verbunden ist; die beiden Fässer sind in der aus der Abbildung ersichtlichen Weise durch ein Rohr miteinander in Verbindung gebracht. An dem Thermokessel ist außer den schon genannten Öffnungen nahe am Boden eine Öffnung d zum Ausziehen der Kohlen und ein Dampfrohr 1 vorhanden.

Dieser Apparat, welcher ganz besonders zur Destillation harzreicher Hölzer angewendet wird und daher als eigentlicher Deerschwelapparate bezeichnet werden konnte, wird in folgender Beise benütt. Wenn der Thermoteffel mit Solz gefüllt ift, und ber Deckel und die Offnung b fest geschlossen sind, wird angeheizt und gleichzeitig durch das Rohr l Dampf eingeleitet, wodurch zuerst das Terpentinöl fast vollständig abgetrieben wird. Mit bem Gintreten ber trockenen Destillation des Holzes wird ber Buflug des Dampfes abgeftellt und nun trennen sich die Brobutte ber trockenen Destillation nach dem Grade ihrer Müchtigfeit. Das Harz, welches aus dem Holze ausgeschmolzen wird, fließt nebst bem schweren Teere durch das Rohr d ab und sammelt sich im Fasse o; die flüchtigeren Anteile des Teeres, namentlich aber ber Holzessig und Holzgeist, entweichen durch das obere Rohr f, verdichten sich jum Teile in dem Fasse g ober in der Rühlschlange h; die aus diefer bei k ausaustretenden Gase werden entweder ins Freie oder in eine Feuerung geleitet. Das g und e verbindende Kohr dient dazu, den Inhalt des Fasses g nachdem er einmal bis zur Mündung des Rohres gestiegen ist, nach dem unteren Fasse absließen zu lassen. Der in diesem sich ansammelnde Teer wird von Zeit zu Zeit abgelassen und, damit er sich so viel als mözlich von dem beigemengten Holzessig scheidet, vor der Berarbeitung durch einige Zeit in größeren Gesäsen der Ruhe überlassen.

Der Siedepunkt bes Terpentinöles liegt bei 160°C, somit gerade bei jener Temperatur, bei welcher die Zersfetzung des Holzes beginnt; das Terpentinöl hat aber, wie alle sogenannten ätherischen Ole die Eigenschaft, sich mit Wasserdämpsen bei einer Temperatur zu verslüchtigen, welche

weit unter feinem Siebepuntte liegt.

Mit Rücklicht auf diesen Umftand ist es baber am amedmäßigsten, die Deftillation bes Holges in Retorten porgunehmen, welche ähnlich wie bei dem Beffelschen Apparate am Boden ein Abflugrohr besitzen und an welchem ein Dampfrohr angebracht ift. Schließt man das Abflugrohr, fett die Retorte mit einem gewöhnlichen Schlangenfühler in Berbindung und läßt in die Retorte Wafferdampf von 120 bis 130° C aus einem gewöhnlichen Dampfteffel einströmen. jo verflüchtigt sich bas Terpentinol vollständig mit dem Wafferdampfe und aus der Rühlschlange ftromt eine milchia getrübte Milffigfeit ab. welche fich beim Stehen in zwei voneinander icharf getrennte Schichten scheibet, beren obere reines, von brenglichen Brodutten volltommen freies Terpentinol ift, mahrend die untere aus reinem Waffer besteht. Das Ausfließen einer gang klaren Flüssigkeit, welche bloß aus Waffer besteht, zeigt an, daß alles Terpentinol abbestilliert ift, und bann wird ber Dampfzufluß abgestellt. das am Boden ber Retorte befindliche Rohr aber geöffnet und die Retorte durch freies Reuer erhipt, nachdem man fie nunmehr mit einem Gegenstromfühler verbunden hat. Aus dem am Boden der Retorte befindlichen Rohre flieft bann harzreicher Teer ab, mährend aus dem Rühler anfangs

reiner holzesfig, in einem späteren Stadium ber Deftillation

aber auch leichter flüchtige Teerprodutte abfließen.

Wenn man in der oben geschilderten Art arbeitet, braucht man das von dem Wasser abgehobene Terpentinöl nur nochmals auf gewöhnliche Weise zu rektisizieren, um es vollkommen rein zu erhalten; leitet man die Arbeit aber so, daß man Terpentinöl und Teer gemeinschaftlich aufsängt, so muß man den Teer einer umständlichen Behandlung unterziehen, um eine gewisse Wenge von brenzlich riechendem Terpentinöl zu erhalten, und kann neben diesem auch noch Teeröl- gewinnen, welches sich zwar als Schmiermittel für Maschinen verwenden läßt, aber in neuerer Zeit völlig durch die Schmieröle, welche bei der Rassination von Petroleum gewonnen werden, vom Markte verdrängt wurde.

Es ist heute zur Erzielung eines handelkfähigen Terpentinöles unbedingt notwendig, die Destillation des Dles mit Hilfe eines Dampsstromes in der eben angegebenen Weise vorzunehmen, weil jetzt aus Nordamerika Terpentinöl in ausgezeichneter Qualität und zu solchen Preisen in den Handel gebracht wird, daß das dunkelgelb gefärbte und unangenehm brenzlich riechende Terpentinöl, welches man durch Schwelen unter Anwendung von freiem Feuer erzielt, gar nicht mit dem amerikanischen Produkte in Wettbewerb

treten fonnte.

### Die Darftellung von Leuchtgas aus Solz.

Unterwirft man Holz mit der Absicht, daraus die höchste erzielbare Ausbeute au Holzessig zu gewinnen, der trockenen Destillation, so erhält man zwar auch sehr große Mengen von Gasen (aus einem Raummeter Holz durchschnittlich  $80m^3$ ), aber die Gase bestehen zum größeren Teile aus Kohlensäure und Kohlenoryd, brennen mit schwach seuchtender Flamme und können höchstens dadurch, daß man sie durch eine Schicht glühender Kohlen seitet und die Kohlensäure infolgedessen in Kohlenoryd übersührt, für Heizzwecke verwendet werden. Erst in späteren Stadien der trockenen Destillation treten

Sase auf, welche angezündet, mit stark leuchtender Flamme verbrennen.

Wenn man das Holz hingegen fehr rasch auf hohe Temperaturen erhipt, so sind die chemischen Vorgange ganz anderer Art als jene, welche bei der eigentlichen trockenen Destillation vor sich gehen; ber größte Teil ber eben entstandenen, aus Rohlenftoff. Wasserstoff und Sauerstoff bestehenden Berbindungen wird sofort wieder gerset und es bilden sich vorzugsweise Kohlenwasserstoffverbindungen. welche teils fluffig, teils gasformig find. Man erhält in biesem Kalle eine reiche Ausbeute an tohlenftoffreichen Gafen mit großer Leuchtfraft, bedeutende Mengen an Teer, aber nur geringe Mengen von Effigfaure; ber gange Borgang hat die größte Uhnlichkeit mit jenem, welcher bei der trockenen Deftillation von Steinkohlen zum Zwecke ber Leuchtgasgewinnung stattfindet und der wesentliche Unterschied liegt nur darin, daß in den Deftillationsproduften des Holzes Die Stickstoffverbindungen faft gang fehlen, welche zu ben charafteriftischen Bestandteilen des aus Steinfohlen gewonnenen Teeres und Teerwassers gehören.

Da es wieder nur die Holzsubstanz ist, welche hier in Frage kommt, kann man zur Leuchtgasbereitung ebensogut Holzabsälle wie Stammholz selbst verwenden; Nadelholz ergibt aber, seines Harzgehaltes wegen, Gas von größerer Leuchtkraft als jenes Gas besitzt, welches aus Laubhölzern dargestellt wurde.

Um aus Holz Gas von genügender Leuchtkraft zu erhalten, ift es erforderlich, das Holz sehr rasch auf hohe Temperatur zu erhitzen und daher muß immer scharf getrocknetes (gedarrtes) Holz in kleinen Scheitern in Anwendung gebracht werden. Weil der Holzteer, falls die Dämpfe desfelben mit stark glühenden Flächen in Berührung kommen, erst die Hauptmenge der leuchtenden Gase liefert, hatte man ursprünglich an die gußeisernen Retorten, in welchen die Zersetzung des Holzes vorgenommen wird, Köhren angefügt, deren Länge dis zu 20 m betrug und welche stark glühend erhalten wurden.

Die Erfahrung hat gelehrt, daß diese komplizierte und schwierig gasdicht zu haltende Vorrichtung ganz beiseite gelassen werden kann, wenn man die zur Destillation verswendeten Retorten nur etwa zu einem Drittel mit Holz füllt und in lebhafter Glut erhält; der Teer wird in Besrührung mit der glühenden Fläche rasch zersest.

Da die Gasausbeute, welche man aus Holz erzielt, sehr groß ist — das Holz liefert eiwa 2½ mal so viel Gas als Steinkohle — kann man mit einer ganz kleinen Gasfabrik eine große Anzahl von Flammen unterhalten und für eine Ladung von 50 kg Holz gußeiserne Retorten anwenden, deren Querschnitt die Form eines — besitzt und deren Dimensionen die folgenden sind: Höhe 30 bis 35 cm, Breite 60 bis 70 cm, Länge 250 cm, Wandstärke 2·5 bis 3 cm. Größere Retorten sür 75 kg Ladung haben 45 bis 50 cm Höhe, 70 bis 80 cm Breite und 250 cm Länge.

Die Retorten müssen sich schon vor dem Eintragen des Holzes in heftiger Rotzlut befinden und es ist daher notwendig, das Laden derselben so schnell als möglich auszusühren, weil sich gleich bei Beginn der Destillation eine sehr große Wenge von Gas entwickelt. Man benützt daher zu diesem Zwecke eine Ladeschaufel, deren Dimensionen jener der Retorte entsprechen, und legt auf diese das zu destillierende Holzquantum. Die Ladeschaufel wird rasch in die Retorte geschoben und eben so rasch unter dem Holze weggezogen, welches durch eine vorgesetzte Krücke in der Ketorte zurückgehalten wird, worauf man sofort den Deckel der Retorte gasdicht aussetzt.

Die zur Destillation einer Ladung erforderliche Zeit beträgt 75 bis 120 Minuten und ist, falls die Retorten genügend erwärmt waren (700 bis 800°C), schon in 90 Minuten beendet. Infolge dieser raschen Zersetzung des Holzes entsteht in den Retorten ein gewisser Druck, welcher aber in diesem Falle nur von günstiger Wirtung sein kann, weil hierdurch die Teerdämpse während etwas längerer Zeit mit den heißen Retortenwänden in Berührung bleiben.

Die Kohlen, welche sich als Rückstände der Holggasbestillation ergeben, sind wegen der hohen Temperatur, die zu ihrer Darstellung angewendet wurde, stark klingend und hart, zerfallen aber sehr leicht in Stücke, weil sie durch die Gasströme, welche sich mit großer Heftigkeit aus der sich zersehenden Masse Bahn zu brechen suchen, zersprengt werden.

Das rohe Holzgas enthält jehr bedeutende Mengen Kohlenfäure, welche beseitigt werden muß, da durch die Gegenwart ber Rohlenfaure die Leuchtfraft des Gafes fehr erheblich vermindert wird. Weil dies nur durch Anwendung von Ralf geschehen kann und auf 1000 Kubikjug Gas (beiläufig 30 m3) 30 bis 35 kg Ralt ersorderlich sind, so wird hierdurch der Breis des Holzgases fehr bedeutend erhöht und dies dürfte auch die Urfache sein, weshalb an vielen Orten die Holzgasfabriten wieder aufgelaffen murben; an Orten, an welchen Ralk billig zu beschaffen ift, erscheint aber die Kabrikation von Holzgas immerhin angezeigt. Der Ralt in den Raltreinigern bindet auch die in dem Kondensator nicht verbichtete Effigfaure und bas Kreofot. Der ausgenütte Ralf enthält aber nur wenig von letterem, weil die Verbindung bes Raltes mit den Sauren, aus welchen bas Rreofot befteht, durch Rohlenfäure gerlegt wird.

Die Ausbeuten an den verschiedenen Stoffen, welche man bei der Fabrikation von Gas aus Holz erzielt, find die folgenden: 100 kg Holz ergeben

Gas . . .  $34^{1/3}-40~m^3~(1200-1400~{\rm engl.~Rubitfuß})$ , Holzeifig . . 0.5-0.8~kg,

Teer . . . 2 kg,

Holztohle . .  $15-20 \, kg$ .

Weil die betreffenden Zahlen auch mit Rücksicht auf die schon früher angeführten Resultate, welche sich bei der langsamen Destillation des Holzes ergeben, von Interesse sind, wollen wir hier die Werte, welche bei der raschen Zersetzung des Holzes an Gas gewonnen wurden, anführen.

Es ergaben 100 kg Holz in englischen Rubitfuß (35 Kubit-

 $\mathfrak{f}\mathfrak{u}\mathfrak{g}=1\,\mathfrak{m}^3$ ):

	Na	ď)	Bettentofer		Nach	Reißig	
Weide			1320	1320		18	Rohle
Tanne			1264				*
Linde			1260	1240 - 12	280	18 - 22	>
Birke			1240			_	>
Giche			1200			_	>
Buche			1180				>
Fichte			1146				>
Lärche			1100				*
Espe				1184		19.9	>

Wie notwendig es ist, das zur Gasbereitung bestimmte Holz scharf zu trocknen, ergibt sich aus den vergleichenden Versuchen, welche Pettenkofer mit Holz, welches bei 100°C getrocknet wurde und mit Holz von 8°/0 Wassergehalt anstellte.

#### 100 kg ergaben:

	şla <b>Z</b> 9g	bei 100° C irocinet	Holz mit 8º/. Feuchtigkeit	
Gasmenge gereinigt	1160	Rubikfuß	1114	Rubitfuß
Rohlensäuregehalt des				
ungereinigten Gases	184	*	244	>
Dauer ber Destillation	60	Minuten	75	Minuten
Nahezu Beendigung ber				
Destillation	35	>	50	>

Die Leuchtkraft bes Holzgases ist größer als jene bes Steinkohlengases; während nach Liebig und Steinheil die Leuchtkraft bes Steinkohlengases = 10·84 Normalwachskerzen war, betrug jene bes Holzgases = 12·92 Normalwachskerzen. Das Holzgas bedarf aber bei gleichen Quantitäten verbrannten Gases weiterer Brenner als das Steinkohlengas, da es spezifisch schwerer ist als dieses. Ein sehr wesentlicher Vorzug des Holzgases dem Steinkohlengase gegenüber liegt darin, daß es vollkommen frei von Schwefelverbindungen ist.

### Das Rugbrennen oder Ungichwelen.

In Gegenden, welche reich an harzreichen Nadelhölzern sind, besonders dort, wo die Riensöhre häusig vorkommt, und die Destillation des Harzes zum Zwecke der Gewinnung von Terpentinöl vorgenommen wird, ergibt sich eine Anzahl von Abfällen, welche noch ziemlich harzreich sind und mit Vorteil zur Gewinnung von Ruß verwendet werden sönnen. Zu diesem Zwecke läßt sich das harzreiche Holz der Wurzelstöcke der Kiensöhre — Brände vom Teerschwelen — aber auch mit Vorteil der Teer, welcher sich bei der trockenen Destillation des Holzes ergibt, benühen.

Der Muß« ist fein verteilter, mit einer geringen Menge von Produkten der trockenen Destillation gemischter Kohlenstoff, er findet vielsache Anwendung zur Darstellung von schwarzen Anstrichsarben sowie ganz besonders zur Fabrikation der Buchdruckerschwärze und die Darstellung desselben ist eine ziemlich einträgliche Sache. Häufig wird aber die Fabrikation des Kienrußes so unzweckmäßig bestrieben, daß man aus dem gegebenen Material nur eine sehr geringe Ausbeute von Kuß von geringer Qualität

erhält.

Wenn ein kohlenstoffreicher Körper bei der geringstmöglichen Temperatur und bei beschränktem Luftzutritte verbrannt wird, so verbrennt neben dem Wasserstoffe nur eine verhältnismäßig geringe Wenge von Kohlenstoff, während die Hauptmenge in feinst verteilter Form als Ruß von den Berbrennungsprodukten fortgeführt wird. Läßt man diese durch Räume streichen, in welchen sich die in den Gasen schwebende Kohle absehen kann, so erhält man sie gemengt mit Produkten der trockenen Destillation in Form von Ruß, welcher durch nachträgliches Ausglühen von den beigemengten Teerstoffen befreit werden muß, um rein schwarze Farbe zu erhalten.

#### Die Rughütten.

Als eine der Grundbedingungen zur Erlangung von Ruß ist daher ein Apparat anzusehen, welcher so ein-

gerichtet ist, daß man den Luftzug ganz nach Belieben regeln kann, um einerseits dem auf Ruß zu verarbeitenden Materiale genau nur so viel Luft zuzuführen, daß es eben brennt und anderseits dem Strom der Verbrennungsgase keine zu große Geschwindigkeit zu erteilen, weil sonst mit den Verbrennungsgasen viel Ruß aus dem Apparate fortgerissen wird. Diese Grundbedingungen zur Erlangung der größtmöglichen Menge an Ruß werden von den Vorrichtungen, welche man bis nun zu dem sogenannten »Rußbrennen« verwendet, nur in sehr unvollkommener Weise erfüllt, weil die »Rußhütten« nicht so beschaffen sind, daß der Luftzug so geregelt werden kaun, wie es die Verhältnisse erheischen.

Die Einrichtung einer alten Rughütte ift folgende: Die auf Rienruß zu verarbeitenden Substanzen werden auf der Sohle eines kleinen Berdes verbrannt, welcher an der Vorderseite eine mit einem Schieber versebene Tur besitzt und mit einem gemauerten Rangle von 5 bis 6m Länge und einem Querschnitte von etwa 25 cm zur Seite in Berbindung steht. Dieser Kanal mündet in die eigentliche Rufthütte. welche entweder gemauert ober auch nur aus Holz hergestellt ift und die Größe eines gewöhnlichen Rimmers besitt (5 bis 6 m gur Länge und Breite, 3 bis 31/2 m gur Höhe), An Stelle der Decke ist auf dieses Gemach die sogenannte Haube aufgesett, welche aus einer Phramibe besteht, beren Höhe gleich ber Höhe bes Gemaches ift. und welche aus Wollenzeug angefertigt ist. Die Spite der Haube steht mit einer Schnur in Berbindung, die über eine Rolle läuft, es ist hierdurch möglich, die Haube zusammensinken zu lassen und wieder zu heben.

Man beginnt die Arbeit damit, daß man auf der Herdsfohle Brennmaterial anzündet und eine Zeitlang bei undeschränktem Luftzutritt fortbrennen läßt, um den gemauerten Kanal so weit anzuwärmen, daß sich darin kein Ruß in Flocken (»Flatterruß«), sondern nur jene glänzend braunsschwarzen Massen, welche man als »Glanzruß« bezeichnet ansehen können. Das Ansammeln von Flatterruß in dem

Rauchkanale wäre mit der Gefahr verbunden, daß sich bei

Luftzutritt die Rußmasse sehr leicht entzünden könnte.

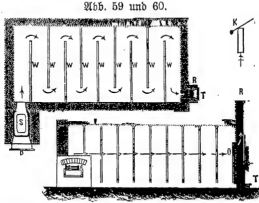
Nach einiger Zeit schließt man die Tür des Herdes und reguliert den Luftzug berart, daß die Flamme eine trübrote Färbung annimmt und start qualmt. Die mit Kuß beladenen Verbrennungsgase treten in die Rußhütte und hier sett sich an den Wänden und an der Haub ab, während die Verbrennungsgase durch das lockere Zeug, aus welchem die Haube besteht, ihren Weg ins Freie nehmen. Die Haube wird von Zeit zu Zeit gesenkt und wieder emporgezogen; dies geschieht zu dem Zwecke, den Ruß, welcher sich an der Haube angesett hat, abzuschütteln und den Zug der Verbrennungsgase durch das Gewebe hindurch freizuhalten.

#### Die Rugtammern.

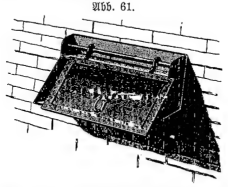
Daß bei Anwendung einer Vorrichtung von der Art der Rußhütten eine Regulierung der Verbrennung und des Luftzuges unmöglich ift, bedarf kaum eines Beweises. Die Ausbeute an Ruß, welche man selbst beim Verbrennen des harzreichsten Kienholzes in einer Kußhütte erhält, ist demnach auch sehr gering. In Abb. 59 und 60 ist die Einrichtung einer von J. Versch konstruierten Kußhütte angegeben, welche die Verarbeitung jedes Verennmateriales (Kienholz, Harzabfälle und Teer) gestattet, eine vollständige Regelung des Lustzuges und bemnach auch eine entsprechende Ausbeute an Kuß ermöglicht.

Der Herd, auf welchem das Brennmaterial verbrannt wird, besteht, wenn es sich bloß um die Verbrennung von Kienholz handelt, aus einem gewöhnlichen Ziegelgewölbe; soll er zum Verbrennen von Harz dienen, so setzt man auf die Herdschle eine flache Eisenpfanne S, welche dem geschmolzenen Harze als Behälter dient; will man Teer versbrennen, so muß neben dem Herde, in welchem die erwähnte Eisenpfanne angebracht ist, noch ein besonderer Osen vorhanden sein, welcher zur Erwärmung des in einem Kessel bestindlichen Teeres dient: ein durch einen Hahn sperrbares Rohr

führt den heißen Teer in den Rußherd, auf welchem der aus dem Rohre tropfende Teer verbrennt. Der Holzteer



verbrennt nämlich nur dann in genügender Beise, wenn er auf eine gewisse Temperatur erwärmt ist.



Die Türe P bes Heizraumes besteht aus einer Eisenplatte (Abb. 61), welche sich in horizontaler Richtung verschieben läßt und auf einem gußeisernen Hals in schiefer Stellung ausliegt. Durch Verschieben dieser Platte wird zwischen ihr und dem Halse eine Öffnung von beliediger Breite gesichaffen und hierdurch ist eine ganz genaue Regelung der Luftmenge, welche in den Herd gelangen soll, möglich gemacht. An der Rückseite des Herdes befindet sich eine Öffnung, die mit einem kurzen, schief aussteigenden Ranale in Berbindung steht, welcher in die Rußhütte mündet. Diese besteht aus einem gemauerten Gemache, welches 5 m breit und 10 m oder mehr lang und 3 m hoch ist und bessen Fußboden aus Zement angesertigt sein soll, während die vertikalen Wände bloß aus mit gewöhnlichem Mörtel rauh verpustem Mauerwerk bestehen und die Decke aus Holz angesertigt ist.

Durch vertikale Querwände W, welche aus ungehobelten rauhen Brettern zusammengesett sind, eine Länge von 4 m haben und voneinander 1 m abstehen, wird die Rußkammer in Abteilungen zerlegt; dadurch werden die Verbrennungsprodukte, welche aus dem Herde in die Kammer gelangen, gezwungen, einen langen Weg zurückzulegen, wobei sich der in ihnen schwebende Ruß an den rauhen Flächen der Wände ablagert. Aus der letzten Abteilung sührt eine Öffnung in einen Schornstein R von etwa 12 m Höhe; der unten eine kleine dichtschließende Tür T aus Eisen und oben eine genau zu regulierende Klappe K besitzt, welche mittels eines Zuges

gehoben ober gefenkt werben fann.

Will man diese Außhütte in Gang setzen, so bringt man das zu verarbeitende Material in größerer Menge auf die Herdschle und trägt durch die Türe des Schornsteines trockenes Stroh ein, setzt dieses in Brand, schließt die Türe des Schornsteines und entzündet auch gleichzeitig das Rußmaterial. Durch das Verbrennen des Strohes entsteht in dem Schornstein, sowie in der ganzen Rußkammer ein lebhafter Lustzug und nun nehmen die Fenergase ihren Weg zwischen den Scheidewänden nach dem Schornstein. Sobald aus demselben oben dichter Lualm hervordringt, stellt man die Platte des Schiebers so, daß der aus dem Schornstein entweichende Rauch so schwach als möglich wird und die Flamme auf dem Herbet trübrot erscheint; gleichsuch die Flamme auf dem Herbet trübrot erscheint; gleichs

zeitig reguliert man die Klappe auf dem Schornsteine in

entsprechender Beise.

Ist der Apparat einmal im Gang, so kann man ihn sich selbst überlassen und braucht nur dafür Sorge zu tragen, daß auf dem Herde genügend Brennmaterial vorhanden ist. Will man die Operation unterbrechen, so schließt man die Platte der Heiztüre und nach ihr die Alappe auf dem Schornstein. Nach einer halben Stunde werden beide wieder geöffnet, um durch den so neuerdings hergestellten Luftzug alle noch in der Rußkammer besindlichen Verbrennungsgase zu entsernen. Der in der Kußkammer an den Wänden und dem Boden angesammelte Ruß wird mit einem weichen tanghaarigen Besen abgestreift und gesammelt, worauf man sogleich wieder mit dem Kußbrennen beginnen kann.

Der in den Rußbütten gesammelte Ruß ift braunschwarz und gibt, wenn man ihn auf Papier streicht, einen glanzenben Streifen; er besteht zwar ber Sauptmaffe nach aus Rohlenstoff, welchem aber immer eine gewisse Menge von ölartigen Produkten der trockenen Destillation beigemengt ift. Um ihn bon ben letteren zu befreien, muß man ben Ruß ausglüben. Die Rienrußbrenner tun dies in der Weise, baß sie ein mit Ruß gefülltes Sag in die Erde graben, mit einer runden Stange in die Mitte der Rugmaffe einen ahlindrischen Schacht bohren und in diesen einen Ballen Werg werfen, welcher mit Terpentinol getrankt und angezündet wird. Nachdem der Deckel lose auf das Faß gelegt wurde, überläßt man dieses durch mehrere Tage sich selbst und nun verbrennen die Teerprodukte zum Teil, zum Teil verflüchtigen sie sich. Bei diesem roben Verfahren geht aber auch eine fehr große Menge von Rug burch Berbrennen verloren und die Gewichtsverminderung der Maffe beträgt bisweilen  $25^{\circ}/_{0}$ .

Das allein zweckmäßige Verfahren, den Ruß auszuglühen, besteht darin, ihn in eisernen, an einem Ende geschlössenen Röhren zu füllen, diese durch Deckel, in deren Mitte ein kleines Loch angebracht ist, zu schließen und in einem Ofen in der Weise auszuglühen, daß zuerst das ge-

schlossene Ende des Rohres erhitzt wird und das Glühen allmählich gegen den Deckel hin fortschreitet. Die Produkte der trockenen Destillation verflüchtigen sich hierbei vollständig und der Ruß bleibt tiesschwarz gefärbt zurück.

#### XI.

### Die Jabrikation von Oxalsäure aus Holz.

Die Dralsäure  $C_2H_2O_4$  finden sowohl in freiem Zustande als in Form verschiedener Verbindung ausgedehnte Anwendung in der Färberei und Zeugdruckerei. Früher wurde dieses Produkt auf sehr kostspielige Weise, und zwar durch Orydation von Zucker mittels Salpetersäure dargestellt; gegenwärtig wird diese Darstellungsweise der Oralsäure nirgends mehr betrieben, weil man Methoden kennen gelernt hat, nach welchen man imstande ist, die Oralsäure aus billigen Materialien herzustellen.

Wenn man nämlich organische Substanzen mit Alkalien erhitzt, so wird stets Dralsäure gebildet, dabei liesern die pflanzlichen Körper eine weitaus größere Menge von Dralsäure als die Tierstoffe. Ganz besonders sind aber die sogenannten Kohlehhdrate hiersür geeignet; die Zellulose des Holzes ist aber die am billigsten zu beschaffende unter diesen

Berbindungen.

Da das zur Fabrikation von Oxalsäure bestimmte Holz immer nur in sehr zerkleinertem Zustande angewendet werden kann, ergibt sich von selbst, daß man eine Fabrik zur Herstellung von Oxalsäure aus Holz am zweckmäßigsten an solchen Orten anlegen wird, wo bedeutende Mengen von Sägespänen als anderweitig nicht zu verwertender Abfall gewonnen werden, somit in der Nähe von größeren Sägewerken, und wegen des Kalkverbrauches an Orten, wo selbst gebrannter Kalk zu billigem Preis zu haben ist.

Beim Erhitzen von Zellulose, beziehungsweise Holzspänen mit ätenden Alkalien, bilden sich sehr verschiedene Produkte, welche dis nun nur zum Teil genauer untersucht sind; namentlich entsteht neben Essigsure, Ameisensüure und anderen organischen Säuren eine bedeutende Menge dunkelgefärbter Körper (Humuskörper). Bei höheren Temperaturen (über 200°C) werden durch die andauernde Einwirkung der Alkalien diese Körper zum größten Teil zersett und immer höher oxydierte Verbindungen gebildet, dis schließlich Oxalsaure entstanden ist, welche man durch Abkühlen der Schmelzmasse im richtigen Momente in Verdindung mit den Alkalien gewinnen kann. Steigert man die Temperatur der schmelzenden Masse noch höher, so wird auch die Oxalsäure oxydiert und in Wasser und Kohlensaure, sondern nur kohlensaure Salze.

Die Einhaltung der richtigen Temperaturgrenzen beim Erhitzen der Sägespäne mit Alkalien ist daher eine der Hauptbedingungen zum Gelingen der Operation; merkwürdigerweise nimmt aber auch die Art des angewendeten Alkalihierauf einen sehr wesentlichen Sinkluß. Erhitzt man nämlich Sägespäne mit Kalihydrat, so erzielt man viel größere Ausbeuten an Dyalsäure als bei Anwendung von Natronhydrat, eine sehr merkwürdige Tatsache, weil diese beiden Alkalien sonst in bezug auf ihre chemische Wirkung die größte Ühnlichkeit miteinander haben. Wenn man aber Gemenge aus Kali- und Natronhydrat auf Sägespäne wirken läßt, so erhält man bei Sinhaltung der richtigen Temperaturen eine Ausbeute an Dyalsäure, welche sener, die man unter Anwendung von Kalihydrat allein erzielt, fast gleichskommt.

Über die Einwirkung der beiden Alkalien auf Sägespäne liegt eine sehr lehrreiche Untersuchung von Thorn vor, welche für die Durchführung der Arbeit im großen Maßstabe von solcher Wichtigkeit ist, daß man sie als die Grundlage eines zweckmäßigen Betriebes ansehen kann, und wir führen die Ergebnisse derselben nachstehend in Kürze an. Durch Erhitzen von Sägespänen (die Art des Holzes, von welchem die Späne stammen, ist von keinem wesentlichen Einflusse auf die Ausbeute) mit Natronhydrat wurde erhalten:

Temperatur in Grad C	Gewichts: Sägespäne		Art ber fri n Erhitzung L	18beute an ftallisierter Oxalsäure Prozenten
200	1	2	schalenförmiges Gefäß	36.00
240	1 .	<b>2</b>	» »	33.20
200	1	$\cdot 2$	$1-1^{1}/_{2}$ cm dicte Schicht	34.68
220	1	<b>2</b>	» »	31.60
240	1	4	schalenförmiges Wefäß	42.30
240	1	4	dünne Schicht	52.14

Bei Anwendung von 10 Kalihydrat neben 90 Ütynatron geht die mit 50 Holzspänen versetzte Masse durch Braungelb in Grüngelb über, wird bei 180° C teigartig und stößt weiße Nebel auß; bei dieser Temperatur beginnt aber die Einwirkung der Alkalien eigentlich erst energisch zu werden und die Temperatur, selbst nachdem man aufgehört hat, zu erwärmen, steigt ununterbrochen bis 360° C, wobei sich die Masse statz aufbläht, brennbare Sase entwickelt und schließlich verschlt wird. Durch Vermehrung der Menge des Kalihydrates ist es jedoch möglich, das übermäßige Steigen der Temperatur hintanzuhalten und gleichzeitig höhere Ausbeuten an Oralsäure zu erzielen. Bei Aussführung der solgenden Versuchsreihe wurden immer zwei Teile Alkalihydrat auf einen Teil Sägespäne verwendet.

Berhältnis zwischen Kali und Natron	Temperatur Grad C	100 Teile Holz ergaben Kristallisterte Oralsäure
. 20:80	190	19.78
20:80	200	21.50
20:80	240	30.54
30:70	190	21.38
30:70	240	38.89

Verhältnis zwischen Kali und Natron	Temperatur Grad C	100 Teile Holz ergaben kristallisierte Oxalsäure
40:60	190	14:00
40:60	200	30.35
40:60	240 - 245	43.70
50:50	200	25.76
50:50	240 - 245	39.04
60:40	200	30.57
60:40	240 - 245	42.67
80:20	200 - 220	45.59
80:20	240	61.32
90:10	240	64:24
100: 0	240 - 245	65.57

Da es sich herausgestellt hatte, daß beim Erhigen der Späne in dünnen Schichten die Masse viel lei,chter zu behandeln ist als beim Schmelzen in Schalen und auch die Orndation der Zellulose unter diesen Umständen rascher vor sich geht, stellte Thorn auch Versuche in dieser Richtung an und gelangte bei 1= bis 1½-stündigem Ershigen der ostmals umgerührten Masse zu viel reicheren Ausbeuten an Oralsäure als bei den vorstehend angeführten Versuchen. Die Sägespäne wurden in kochende, hochkonzentrierte Laugen (von 42° Bé) eingetragen, und zwar in dem Verhältnisse, daß auf zwei Teile Alkali ein Teil Holz verwendet wurde.

Die Bersuche ergaben:

Verhältnis zwischen Kali und Natron	Temperatur in Grad O	Ausbente an kristallisierter Oxalsäure in Prozenten vom Holzquantum
0:100	200 - 220	33.14
10: 90	230	58:36
20: 80	240 - 250	74.76
30: 70	240 - 250	76.57
40: 60	240 - 250	80.77
60: 40	240 - 250	. 80.08
80: 20	245	81.24
100: 0	240 - 250	81.13

Aus diesen Versuchen ergibt sich: 1. Daß das zur Bildung der Dxalsäure günstigste Verhältnis zwei Teile Alfali auf einen Teil Holz ist; 2. daß die Temperatur, bei welcher die größte Menge von Dxalsäure entsteht, etwa bei 240° C liegt und höchstens um 10° C überschritten werden darf, endlich, daß ein Alkaligemisch, welches aus 40 Gewichtsteilen Kalihydrat und 60 Gewichtsteilen Natronhydrat besteht, die Entstehung von fast ebensoviel Dxalsäure veransaßt als reines Kalihydrat.

Auf Grund dieser Versuche ist eine große Anzahl von Patenten zur Darstellung von Dralfäure aus Holz genommen worden, wobei jedoch keines derselben eine bessondere Abweichung von den eben angeführten Normalsätzen zeigt; wenn man nach den folgenden Angaben arbeitet,

wird man ftets ein gunftiges Resultat erhalten.

Man beginnt die Arbeit mit der Darstellung der Laugen, indem man Pottasche und Soda in solchen Mengen mischt, daß nach dem Ützendmachen der Laugen das Vershältnis zwischen Kalihydrat und Natronhydrat wie 40:60 steht. Das Gemisch der beiden Salze wird in der etwa achtsachen Wassernenge gelöst und durch Kochen mit gelöschtem Kalt in einer eisernen Pfanne ätzend gemacht. Nach dem Absitzen des sich hierbei bildenden kohlensauren Kalkes läßt man die Lauge in eine andere Sisenpfanne sließen, in welcher sie dis zum spezisischen Gewichte 1:3 dis 1:4 eingedampft wird.

Die Sägespäne, welche in Arbeit genommen werden sollen, müssen durch Sieben von größeren Holzstücken befreit sein, und man mengt diese mit so viel Übslauge, daß auf einen Gewichtsteil Sägespäne zwei Gewichtsteile Alfali verwendet werden. Da es wichtig ist, daß die ganze Holzmasse gleichförmig von der Lauge durchtränkt werde, wählt man die Konzentration der Lauge so, daß nach gehöriger Mengung der Späne mit der Flüssigteit diese vollständig aufgesaugt werde, und bringt die Masse sogleich in die Gefäße, in welchen das Erhitzen vorgenommen

werden soll.

Weil die Ausbeute an Oralsäure am reichlichsten ausfällt, wenn man die Wasse in dünnen Schichten ausbreitet, so wird es zweckmäßig sein, zur Erhitzung derselben sehr flache Schalen mit etwa 2m Durchmesser und 5cm hohem Kande anzuwenden, in diesen die Wasse  $1^1/2$  dis 2cm hoch auszubreiten und durch ein mechanisches Kührwert beständig umzuwenden, so daß bei jedesmaligem Umgange des Kührwertes die Wasse von der Schale abgehoben

wird und wieber auf fie gurudfällt.

Da es von der größten Wichtigkeit ist, die Temperatur der ganzen Masse die auf 240°C zu bringen, aber nicht über dieses Maß hinaus gehen zu lassen, ist es angezeigt, die Pfannen nicht durch freies Feuer, sondern bloß durch die heißen, von einer Feuerung abziehenden Gase zu erwärmen. Wan kann dies dadurch erreichen, daß man eine Feuerung anlegt, welche durch Kanäle mit einem niederen Kaum, dessen Decke durch die Pfannen gebildet wird, in Verdindung steht; in jedem Kanale muß ein sorgfältig gearbeiteter Registerschieber angebracht sein, welcher es ermöglicht, den Zutritt der Feuergase zu regulieren oder ganz abzusperren. Bei Anwendung einer solchen zweckmäßig konstruierten Vorrichtung ist es mit gar keinen Schwierigkeiten verbunden, die Temperatur der Masse innerhalb der festgesetzen Grenze zu erhalten.

Die mit Lauge durchtränkten Holzspäne werden mittels flacher Schaufeln auf die Pfannen gebracht, ausgebreitet, das Kührwerk in Sang gesetzt und gleichzeitig die Pfanne durch Kihrwerk in Sang gesetzt und gleichzeitig die Pfanne durch Öffnen des Registerschiebers erwärmt. Anfangs verdampft nur Wasser und die Masse färbt sich immer dunkler, dis sie tiefbraun geworden ist, gleichzeitig beginnt die Entwicklung eines eigentümlichen Geruches; dei Erreichung der Temperatur von etwa 180° C fängt die Masse an, wieder heller zu werden und nimmt eine grünlichzelbe Farbe an; man steigert nun die Temperatur nur sehr allmählich dis zu 240° C und erhält die Masse so lange dei derselben, dis man an einer ausgehobenen Probe keine Holzteilchen mehr erkennen kann, worauf man den Registerschieber schließt, die

Schmelze mit flachen Schaufeln aushebt und erkalten läßt ober — was zwecknäßiger ist — sogleich in heißem Zustande verarbeitet.

In diesem Falle wirft man die Schmelze in einen Kessel, in welchem sich erwärmtes Wasser befindet; die heiße Masse löst sich rasch und erwärmt die Flüssigkeit dis nahe zum Sieden; nan erwärmt dann noch so lange, dis die Lösung die Konzentration von 38° Be erreicht hat, und läßt sie in flache Kristallisiergefäße ablaufen, in welchen sich bei rascher Abkühlung der größte Teil des ogalsauren Natrons abscheidet, während nursehr wenig dieses schwerlöslichen Salzes neben kohlensaurem Kali, Kali- und Natronhydrat und Humuskörpern in der Klüssigkeit gelöst bleiben.

Um die Kriftalle des oxaljauren Natrons von der Mutterlauge zu befreien, bringt man sie in einen hohen Bottich, welcher einen sogenannten falschen Boden besitzt, läßt die Mutterlauge abtropfen und verdrängt den Kest durch kaltes Wasser. Die Mutterlaugen werden zur Trockne verdampst, der Kückstand durch Kösten bei Luftzutritt von den Humuskörpern befreit und das hinterbleibende Gemisch aus kohlensaurem Kali und kohlensaurem Natron wieder

ätzend gemacht.

Damit bas an die Oralsäure gebundene Natron unmittelbar wieder in der zur Verarbeitung neuer Holzmengen brauchbaren Form als Natronhydrat gewonnen wird, behandelt man das oralsaure Natron in folgender Weise: Man löst es am zwecknäßigsten in einem durch Dampf beheizten Gefäße in sehr wenig kochendem Wasser und läßt so lange dünne Kalkmilch in die heiße, durch ein Kührwerk in beständiger Bewegung erhaltene Lösung fließen, dis die Bersetzung vollendet ist, d. h. dis sich unlöslicher oralsaurer Kalk und lösliches Natronhydrat gebildet hat.

Man berechnet die Menge des anzuwendenden Kalkes nach der Menge des in Arbeit genommenen oxalfauren Natrons; da aber beide Präparate nicht völlig rein sind, so stimmt die berechnete Menge des Kalkes nicht mit der in Wirklichkeit gebrauchten überein. Es ist aber wichtig, feinen Überschuß an Kalt in den Niederschlag zu bringen, da man sonst bei einer späteren Operation wieder unnötigerweise ein größeres Quantum an Schweselsäure anwenden müßte, als zur Zerlegung des oxalsauren Kalkes ersorderlich ist. Man gebraucht daher die Vorsicht, sobald der größte Teil des Kalkes eingetragen wurde, wiederholt Proben zu nehmen, welche man filtriert, ansäuert und mit Chlortalziumlösung versetz; so lange diese noch eine Trübung in der Flüssigkeit hervorbringt, ist noch unzersetzes oxal-

faures Natron vorhanden.

Man läßt dann die milchige Klüffigfeit aus dem Rerlegungsgefäße in ein anderes fließen, ruben und zieht die flare Natronlauge von dem Niederschlage ab: letterer wird mit Wasser ausgewaschen und das erste Waschwasser, welches noch viel Natronhydrat in Lösung hält, zu der Lauge gefügt, Die weiteren Bartien aber zum Auflosen neuer Mengen von rober Schmelzmasse verwendet. Der genügend ausgewaschene prollaure Ralf wird in eine mit Blei ausgeschlagene Rufe gebracht, mit Waffer zu einem Brei angerüht und mit der vorher berechneten Menge von Schwefelfaure, die man auf 15 bis 20 Be verdünnt hat, angerührt. Die Menge ber Schwefelfaure wird entsprechend der Menge des gur Berfetung angewendeten Ralles berechnet; wenn man auf einen Teil des Kalkes zwei Teile Schwefelsäure nimmt, so überwiegt die Menge ber Schwefelfaure jene bes Raltes und man erhält eine Lösung von Drassäure, in welcher freie Schwefelfäure enthalten ift. Tropbem ift es zweckmäßig, in Diefer Beife zu arbeiten, weil der Uberschuß an Saure befördernd auf die Bersetung des oralfauren Natrons einwirft und die Schwefelfaure bei einer fpateren Operation wieder nutbar gemacht wird.

Um die Zerlegung des oralsauren Natrons zu besichleunigen, läßt man aus einem engen Bleirohre, welches dis auf den Boden des Zerlegungsgefäßes reicht, fortwährend Dampf einströmen, welcher die festen Körper beständig in der Flüssteit suspendiert erhält und durch die Erwärmung auch die Zerlegung beschleunigt. Nach Zusat der Gesamt-

menge ber Schwefelfaure läßt man bie Rluffigkeit ruben, gieht nach dem Absiten des Giples die Lösung von Dralfäure ab und wäscht den Gips auf einem bleiernen Trichter. der mit einem Leinentuche ausgelegt ift, mit Wasser aus und fügt das erste Waschwasser zu der Oralsäurelösung; den Rest verwendet man an Stelle von reinem Waffer, um bei einer neuerlichen Zerlegung ben pralfauren Ralt aufzuschlämmen. Der hinterbleibende Gips ift ein vorzügliches Dungemittel für Kleefelder, kann aber auch, da er sehr rein ift, entmässert und als sogenannter Stuffaturgips verwertet merben.

Die Lösung der Orassäure wird in einer flachen Bleipfanne, die auf einem Sandbabe fteht, welches durch freies Feuer erwärmt wird, oder zweckmäßiger durch Dampfheizung so weit konzentriert, daß sie im Commer 15, im Winter 10° Be zeigt, und bis auf gewöhnliche Temperatur abgefühlt, wobei sich der in ihr gelöste Gips in Kriftallen ab-Scheidet. Die von bem Gips getrennte Fluffigfeit wird bann weiter bis auf 30° Be eingedampft und in bleiernen flachen Befäßen zur Rriftallisation angestellt.

Die Mutterlauge, welche von den Kriftallen getrennt wurde, enthält neben Dralfäure noch die überschüssige Schwefelfaure: man bestimmt ihren Schwefelfauregehalt und fügt fie bei einer nächsten Rerlegung von oralsaurem Natron wieder zu - vermindert aber bann auch die Menge der anzuwendenden Schwefelfäure in entsprechender Weise.

Die Dralfäurefristalle werden mit faltem Baffer abgespült, um die anhängende Mutterlauge zu beseitigen und bann durch Auflösen in kochendem Wasser und rasches Ertaltenlaffen ber Lösung — bamit fich nur kleine Rriftalle bilben — gereinigt. Das so erhaltene Praparat ift für alle technischen Awecke rein genug, weil es neben sehr geringen Mengen von Schwefelsäure nur noch eine ebenfalls sehr fleine Menge von oralfaurem Natron ober Kali enthält.

Un Stelle von Alfalien fann die Darftellung ber Dralfäure aus Zellulose auch unter Verwendung von Sal-

peterfäure als Orndationsmittel geschehen.

Ein anderes Verfahren, angegeben von A. Droste, D. R. P. Nr. 199.583 benützt zur Darstellung von Oxalsäure Permanganat. Die bei der Einwirkung alkalischer Permanganatlösungen auf Zellulose zunächst entstehende Oxalsäure geht unter dem Einflusse des Oxydationsmittels allerdingsschließlich in Kohlensäure über, kann aber vor dieser Oxydation geschützt werden, wenn man entweder Permanganat in sodaalkalischer Lösung oder Manganat in ätzalkalischer Lösung bestimmter Konzentration anwendet, bei der sich die Oxalate ausscheiden. Die Oxydation vollzieht sich dann schon bei gewöhnlicher Temperatur glatt und soll Ausbeuten liesern, die jene noch übertressen, die man durch das Schmelzvers

fahren mit Abalfalien erhält.

Dieses Berfahren von Drofte wird folgendermagen ausgeführt: Bolzwolle, Sagespane, zerkleinerte Bolg- ober Bavierabfalle 2c. werden etwa mit der 50 fachen Bewichtsmenge einer Natriumtarbonatlojung vom fpezifischen Gewichte 1.04 bis 1.1 oder einer Agfalilosung vom gleichen ivexifischen Gewichte übergoffen und unter fraftigem Rühren mit ber nötigen Menge gepulverten Bermanganats ober Manganats versett, die vorher durch eine Vorprobe ermittelt werden muß, weil ber Rellulosegehalt bes Ausgangsmateriales niemals gleich ift. Beim Einrühren bes Orndationsmittels steigert sich die Temperatur. Überläßt man das Gemisch lange genug sich selbst, so bilbet sich Oralfaure ichon bei gewöhnlicher Temperatur, doch beschleunigt Erwarmen ben Orybationsprozeß. Man läßt bas Gemisch zwedmäßig zunächst 12 bis 20 Stunden unter zeitweisem Umrühren fteben und erhalt es bann einige Zeit unter anbauerndem Umrühren und Erfat bes verbampfenden Baffers auf Wafferbadtemperatur.

#### XII.

# Die Jabrikation von Athylalkohol aus Holz.

Es ist eine längst bekannte Tatsache, daß sich viele der sogenannten Kohlehydrate durch Einwirkung verschiedener Körper in gärungsfähigen Zucker umwandeln lassen, welcher dann weiter durch die \*gestige Gärung\* in Alkohol übergeführt werden kann. Besonders leicht ist diese Umsehung mit Stärkenehl zu bewirken, welches schon durch die Einwirkung von Wasser bei Temperaturen, die über 100° C liegen, sonach unter Druck zum großen Teil in Zucker umgewandelt wird. Die Entstehung von Zucker aus Stärkenehl geht jedoch am leichtesten durch die Einwirkung der Diastase vor sich, das ist eines Fermentes, welches sich im keimenden Getreide (Malz) ausdildet und tatsächlich wird in den Färungsgewerben der zu vergärende Zucker durch Einwirkung von Diastase auf Stärkemehl dargestellt (Biersbrauerei, Branntweinbrennerei).

In ähnlicher Weise wie die Diastase wirken start verbünnte Säuren auf das Stärkemehl ein; ein Teil des Stärkemehles wird hierbei zuerst nur in Dextrin, ein Zwischenprodukt von gummiartiger Beschaffenheit, übergeführt, welches dann langsam in Zucker übergeht. Der sogenannte Stärkezucker, Traubenzucker oder Kartosselzucker des Handels wird in der angegebenen Weise bereitet. Er enthält selten über 70% Zucker, der Rest besteht aus verschiedenen Umsetzungsprodukten des Stärkemehles, welche nicht Zucker, daher auch nicht fähig sind, in Alkoholgärung überzugehen.

Da die Zellulose, der Hauptbestandteil des Holzes, ebenfalls in die Gruppe der Kohlehndrate gehört, war es sehr naheliegend, ihre Umwandlung in Zucker zu versuchen. Ihrer Zusammensetzung nach ist die Zellulose identisch mit dem Stärkemehl und es handelt sich in beiden Fällen bloß um die Aufnahme von einem Molekul Wasser, um Stärke oder Zellulose in gärungsfähigen Zucker überzusühren:

 $C_6 H_{10} O_5 + H_2 O = C_6 H_{12} O_6$ Stärte ober Zellulose + Wasser = Zuder, Degtrose.

Bährend aber bei ber Stärke diese Bafferaufnahme icon durch Erhiten mit Waffer unter höherem Druck, eventuell durch Einwirfung des Fermentes Diaftase ftattfindet, verhält sich Solz, beziehungsweise reine Bellulose gegen beibe Faftoren vollkommen indifferent und das einzige Mittel, die Rellulose wirklich in Buder umzuwandeln, bleibt die Unwendung von verdunnten Säuren bei höherer Temperatur. Wie oben angedeutet, erfordert aber schon die Unwendung ber Säuren auf das leicht veränderliche Stärkemehl ein länger andauerndes Rochen, um die Umsetzung herbeizuführen — bei Verarbeitung von Bellulose fteigern sich Die Schwierigkeiten, welche fich ber Umwandlung entgegen= ftellen, in fehr bedeutendem Mage und fie find bei ber Berwendung von Holz noch größer, weil es sich in diesem Falle auch noch darum handelt, die sogenannte sinkruftierende Substange in Lösung zu bringen, ebe die Einwirkung der Saure auf die Bellulose beginnen fann.

Das älteste in dieser Richtung bekannt gewordene Verfahren der Spiritusdarstellung ist das von Braconnot angegebene, es gründet sich auf folgende Tatsache: Bringt man völlig trockene Zellusose oder Holz im Zustande seiner Verteilung mit konzentrierter Schweselsäure zussammen, wobei man Erhizung vermeidet, so verwandelt sich das Holz in einen Brei, welcher nach einigen Stunden mit Wasser verdünnt und zum Sieden erhizt wird. Nachdem man die Säure durch Zusat von Kalt neutralisiert hat, kann die Flüssigkeit in Gärung versetzt werden und man gewinnt aus der vergorenen Flüssigkeit durch Destillation gewöhnlichen Alkohol.

Bei Versuchen im kleinen erhielt man aus reiner Zelluslose (alter Leinwand) etwas weniger als die Hälfte an Spiritus, welche man der Rechnung nach erzielen könnte, wenn man Holz, auch im Zustande sehr feiner Verteilung, als Mehl anwendet, so ist die Ausbeute noch weit kleiner.

Dieser Umstand würde übrigens nicht ins Gewicht fallen, weil das Holz ein geringwertiges Rohmaterial ist; es sind andere Übelstände, welche sich der Durchsührung dieses Bersahrens im großen entgegenstellen, und diese liegen hauptsächlich in dem hohen Preise der Schweselsaure. Man benötigt dem Gewichte nach ebensoviel Schweselsaure als Holz, außerdem noch ein der Schweselsaure entsprechendes Duantum an Kalk zur Neutralisation, die Gestehungskosten

bes Holzspiritus merden hierdurch fehr große.

Aber auch hiervon ganz abgesehen, ist dieses Verfahren im großen kaum durchsührbar, weil das vollkommene Trockensein des Holzes, welches eine wesentliche Bedingung des Gelingens ist, nicht leicht zu erzielen ist; enthält das Holz auch nur etwas Feuchtigkeit, so erwärmt sich der aus dem Holze und der Schwefelsäure entstehende Brei so start, daß der sich bildende Zucker sogleich verkohlt wird. Aber auch bei Anwendung von ganz trockenem Holze läßt sich das übermäßige Steigen der Wärme nur hintanhalten, wenn man mit sehr kleinen Wengen arbeitet — bei der Verarbeitung von Hunderten von Kilogrammen auf einmal, wie dies in der Praxis geschehen müßte, wäre die Erhizung unvermeidlich.

Durch lang andauerndes Kochen von Holz mit verbünnten Mineralfäuren kann ein Teil der Zellulose in Zucker übergeführt werden und man hat dieses Verfahren in mehrsacher Weise modifiziert und in großem Maßstabe angewendet; eine große Zahl von Patenten ist in dieser Richtung genommen worden, jedoch hat bis nun noch keine

Fabrit bleibend Spiritus aus Holz bargestellt.

Nach dem Versahren von Zetterlund wurden Sägespäne unter schwachem Druck stundenlang mit Salzsäure gekocht, die Flüssigkeit neutralisiert und in gewöhnlicher Weise zur Vergärung gebracht. Es wurden die Sägespäne mit 8% ihres Gewichtes an Salzsäure unter einem Druck von 0·16 kg pro Quadratzentimeter gekocht; nach 8 Stunden enthielt die Flüssigkeit  $3\cdot33\%$  Lucker (Dertrose), nach 11 Stunden  $4\cdot48\%$ , und diese Wenge entsprach  $19\cdot67\%$ 

vom Gewichte der angewendeten Sägespäne. Die aus 9 Zentnern erhaltene Flüssigkeit wurde nach der Neutralisation mit der aus 20 Pjund bereiteten Hefe in Gärung versetzt.

und ergab 3477 Literprozent Alfohol.

Pahen führte seine Versuche über Alfoholgewinnung aus Holz in der Weise aus, daß er Scheiben aus Fichtenholz von  $1\,cm$  Stärke mit Salzsäure kochte, die Flüssigkeit neutralisierte und vergären ließ. Es wurden  $500\,g$  des Holzes mit  $2\,l\,10\%$  iger Salzsäure durch  $10\,$  Stunden gekocht und dann erhielt die Flüssigkeit  $105\,g$  Derkrose  $21\,1\%$  vom Gewichte des trockenen Holzes.

In gleicher Weise arbeiteten Bachet und Machard, welche das zu Scheiben zerschnittene Holz mit verdünnter Salzsäure kochen, die Zuckerlösung vergären lassen und den nach der Behandlung des Holzes mit Salzsäure hinter-bleibenden Rückstand zur Fabrikation von Holzskoff > Bellu-

lose verwenden.

Die Neutralisation ber Fluffigkeit soll burch Busat von toblensaurem Ralt erfolgen und es entsteht in Diesem Falle Chlorfalzium, welches in der Kluffigkeit gelöft bleibt und angeblich teinen ftorenden Ginfluß auf die Vergarung nimmt. Mit Rudficht auf die fehr große Empfindlichkeit ber Hefepflanze gegen Salze erscheint es von vornherein faum glaublich, daß die Begenwart einer fo bedeutenden Mienge von Chlorkalzium in ber Fluffigfeit teine nachteilige Wirkung auf die Vergärung äußere. In der Tat bewiesen die vom Verfasser Dieses Wertes angestellten Versuche die Richtigkeit dieser Unnahme, indem es in keinem Falle gelang, ben in ber neutralisierten Aluffigfeit vorhandenen Buder vollständig zu vergaren. Nachdem die Chloride aller Metalle, beren Berbindungen im großen zur Neutralijation ber freien Säure angewendet werden könnten, in Waffer leicht löslich sind, so ftellt fich hierburch ber Anwendung von Salgfäure jum Zwecke ber Überführung. in garungsfähigen Buder ein fehr großes, nach ber gegenwärtigen Sachlage faum zu überwältigendes hindernis entgegen.

Um dem nachteiligen Einflusse, welchen die Gegenwart des Chlorfalzium auf die Vergärung ausübt, auszuweichen, hat man den Versuch gemacht, die Salzsäure durch Schwefelsäure zu ersetzen, und erhält dann eine Zuckerlösung, in welcher die vorhandene Schwefelsäure durch Zusatz von Kalk in Sips übergeführt wird, der sich seiner geringen Löslichkeit wegen fast vollskändig aus der Flüssigskeit abscheidet; die kleine Menge von Gips, welche in Lösung bleibt, nimmt keinen merklichen Einfluß auf den Verlauf der Gärung.

Man wendet zur Umwandlung der Holzfaser in Zucker eine Flüssigkeit an, deren Schwefelsäuregehalt  $1-1^1/2^0/6$  beträgt, und kocht das in sehr seine Späne verwandelte Holz unter Anwendung sehr hohen Druckes in kupfernen Gefäßen durch zehn Stunden, neutralisiert die Flüssigkeit mit Kalk und erzielt schließlich eine Flüssigkeit, welche dunkelbernsteingelb gefärdt ist und durch Zusat von Hese

gur Bergarung gebracht werden fann.

Der Rückstand in den Kochgefäßen bildet eine braune Masse, welche ähnlich wie Schnupftabat aussieht; bringt man Teilchen dieses Rückstandes unter das Mitrostop, so bemerkt man deutlich, daß sie aus unveränderter Holze masse bestehen, auf deren Oberkläche dunkelgesärbte Stoffe

humustorper - abgelagert find.

Außer ben ausgezählten, älteren Versahren zur Darstellung von Alfohol aus Holz besteht noch eine ausehnliche Anzahl neuerer und es vergeht kein Jahr, in dem nicht abermals derartige Versahren patentiert werden. Sie lausen alse auf das gleiche hinaus: auf die Umwandlung der Bellulose in gärungsfähigen Zucker durch Einwirkung von Säuren, nur die Bedingungen, unter denen dies geschieht, sind verschieden, ebenso die Versahren, die zur Abstumpfung der Säure und zur Vergärung der Maische eingeschlagen werden.

Die Besprechung aller bieser Berfahren können wir unterlassen, weil keines berselben einen praktischen Erfolg verspricht. Denn die Ausbeuten an Alkohol find so gering

und die aufgewendeten Koften für Chemikalien, Apparate usw. so hoch, daß trot des immer ins Treffen geführten geringen Wertes des Ausgangsmateriales, des Holzes, an eine Kentabilität und Konkurrenz mit der Darstellung des

Alfohols aus Stärke nicht gedacht werden fann.

Es ist auch nicht anzunehmen, daß das Broblem. Altohol aus Zellulose herzustellen, jemals in solcher Form gelöft werden wird, daß es fich für die Braris eignet. Die Ursache liegt in letzter Linie darin, daß sich die Ausbeute an Dertrofe, also an garungsfähigem Ruder nicht über ein gemiffes, geringes Daß steigern läßt. Denn es entstehen bei der Spaltung der Bellulose durch Säuren nicht, wie bei der Stärke, bloß Berofen, alfo Auckerarten mit fechs Rohlenstoffatomen, die garungsfähig find und bei der Barung Athhlaltohol liefern, sondern auch — und zwar in ziemlich ansehnlicher Menge - Ruckerarten mit fünf Rohlenftoffatomen, Bentosen, die sich durch die Wirkung der Befe nicht in Rohlensäure und Altohol spalten laffen. Wohl aber reduzieren diese Ruckerarten gleich ben Berosen die Rehlingsche Lösung und dies hat wohl viele Erfinder zu ber Meinung veranlagt, es fei ihnen die Verzuckerung der Bellulose gelungen. Wir haben in der Neuauflage Diesen Abschnitt überhaupt nur deshalb wieder aufgenommen, um endlich vor weiteren Versuchen auf diesem unfruchtbaren Gebiete abzuhalten. Die Darstellung von Spiritus aus Holz ist heute ebenso unrentabel und praktisch unmöglich, wie die aus einem anderen »wertlosen« Rohmateriale, dem Torf.

#### XIII.

## Die Fabrikation von Bessusofe aus Holz.

Das Papier besteht bekanntlich aus sehr reiner Zellulose. Man wendete früher aussichließlich Leinenlumpen zur Darstellung an, weil sie die Zellulose in sehr reiner Form enthielten. Wit dem steigenden Verbrauch an Papier nahm der Preis der Leinwandlumpen fortwährend zu und es wäre überhaupt nicht mehr möglich gewesen, den Papiersbedarf ausschließlich durch die nur in beschränktem Maße zu Gebote stehenden Leinenlumpen zu decken. Es war daher begreislicherweise das Streben der Chemiker darauf gerichtet, die in großen Wengen zur Verfügung stehende Zellusose, welche nicht gerade von der Leinensaser abstammt, in solche Form zu bringen, daß sie für die Zwecke der Papiersfabrikation geeignet wird.

### Der Holzstoff.

Als man sehr verschiedene Pflanzenstoffe, namentlich Stroh, mit mehr oder weniger günftigem Erfolg in eine Masse verwandelt hatte, welche zur Papierbereitung tauglich erschien, mußte sich das Augenmerk der Chemiker auch dem Holze zuwenden, welches ja Zellulose in größter Wenge enthält; nach dem wahrscheinlich zuerst von Völter angewendeten Versahren wird das Holz einsach durch mechanische Kraft, durch Andrücken an einen schnell rotierenden Schleifstein in feine Fasern zerrissen, diese durch Schlämmen und Mahlen von den gröberen Vestandteilen befreit und in Pressen entwässert.

Man erhält nach diesem Versahren nichts weiter als stark zersasertes Holz; die einzelnen Gefäßbündel sind von inkrustierender Materie oder Lignin umgeben und infolges dessen ist der sogenannte »Holzstoff« nur als Beimischung zu Papierstoff, welcher aus reiner Zellulose besteht, oder für sich allein zur Darstellung ordinärer Papiere brauchbar.

Wenn man Holz der Einwirkung von gespanntem Wasserdampf aussetzt, so wird es, nachdem der Dampf einige Zeit gewirkt hat, sehr biegsam (auf dieses Verhalten gründet sich die Fabrikation von Möbeln aus gebogenem Holze) und nach länger andauernder Einwirkung des Dampfes äußert sich seine lösende Kraft in bedeutender Weise: das Holz gibt an das Wasser einen großen Teil der in ihm

enthaltenen Extraktivstoffe ab und der Zusammenhang der Gefäßbündel wird stark gelockert, so daß sich gedämpstes Holz leichter schleifen läßt als ungedämpstes und auch Fasern von etwas größerer Länge ergibt als dieses. Man kann daher aus Holzstoff, welcher nach diesem Verfahren darz gestellt wurde, sogleich braunes Pack- und Tapetenpapier und sehr feste Vappen aufertigen.

Ein Umstand, welcher aber der Anwendung des Holzstoffes zur Darstellung besserer Papiersorten ganz besonders
im Wege steht, liegt in der Unmöglichkeit, den Holzstoff
berart zu bleichen, daß er völlig weißes Papier liefert. Chlor, bekanntlich das kräftigst wirkende unter allen Bleichmitteln, erteilt dem Holzstoff mancher Hölzer eine ins Rötliche neigende Färbung, ohne jedoch die eigentlich bräunliche

Farbung ber Holzmaffe gang verschwinden zu laffen.

Nachdem man zu der Einsicht gelangt war, daß die Gegenwart der inkrustierenden Substanz die Ursache der beschränkten Verwendbarkeit des Holzsloffes in der Kapierfabrikation sei, richteten sich die Bestrebungen der Chemiker darauf, Versahren aufzufinden, nach welchen es möglich ist, die Zellulose der Holzsfaser von der inkrustierenden Substanz zu befreien und sie hierdurch zu einem Materiale zu machen, welches für die Papierfabrikation ebenso brauchdar ist, wie

die in der Leinenfaser enthaltene Bellulose.

Da jedes Holz Zellusose und inkrustierende Substanz enthält, könnte man auch jede Holzgattung zur Darstellung von Zellusose verwenden; tatsächlich kommen aber die nun nur einige wenige Baumarten zur Fabrikation von Zellusose in Unwendung, und zwar solche, welche ein weißes, nicht sehr festes Holz haben, dessen Gefäßbündel regelmäßig liegen, daher leicht voneinander getrennt werden können und lange Fasern ergeben. Je länger diese einzelnen Fasern sind, desto flockiger und weicher erscheint die Zellusose und ein besto festeres Papier läßt sich aus ihr darstellen.

Unter den in Europa in großen Beständen vorkommenden Holzarten erfüllen die Nadelhölzer die vorstehend angegebenen Bedingungen am besten, auch dürfte sich das Iockere Holz ber Erlen und Pappeln zur Darstellung von Zellulose verwenden lassen. Die Versuche, aus den bei uns heimischen Laubhölzern, namentlich aus Buchenholz, Zellulose darzustellen, fallen nicht besonders günftig aus; diese Hölzer ergeben eine kurzfaserige, daher wenig wertvolle Zellulose, deren Bleichung viele Mühe verursacht, auch ist die Ausbeute in quantitativer Beziehung viel geringer als aus Nadelholz.

### Die Darftellung von Zelluloje mittels Agnatron.

Wenn man Holz mit ätzenden Alkalien behandelt, so erfolgt die vollständige Auflösung der inkrustierenden Substanz, sowie Verseisung der vorhandenen Harze, und man hat dann nichts weiter zu tun, als das Alkali auszuwaschen,

um sofort Bellulose vor sich zu haben.

Das Hauptmoment, welches der Zellulosefabrikation mittels Apnatron allgemein Eingang verschaffte, war die Möglichkeit, das Apnatron immer von neuem zu verwenden, so daß sich die Materialkosten der Fabrik bloß auf die Beschaffung des in Zellulose umzuwandelnden und zur Beheizung bestimmten Holzes, Nachschaffung des während der Fabrikation verloren gehenden Natrons und der zur Umwandlung des kohlensauren Natrons in Ühnatron nötigen Kalkmenge beschränken.

Die Arbeiten, welche bei der Fabrikation von Bellulose mit Agnatron ausgeführt werden muffen, zerfallen in die

folgenden Hauptoperationen:

1. Bertleinerung bes Holzes burch mechanische Rraft,

2. Kochen ber Holzstude mit Abnatron unter hohem Drude.

3. Auslaugung der Rohzellulose mit Wasser,

4. Regeneration der von der Rohzellulose getrennten

Laugen zu Ahnatron.

Die Zerkleinerung des Holzes wird unter Anwendung verschieden konstruierter Apparate vorgenommen und es handelt sich eigentlich nur darum, das Holz in kleine Klötchen, nicht in seine Späne zu verwandeln — solche wären für diese Art der Fabrikation ganz unbrauchbar, weil sie die Zirkulation der Natronlauge in dem Kochgesäße hindern würden.

Bevor die Holzklöße in die kleinen Stücke verwandelt werden, welche in die Kocher gelangen, müssen sie einer eingehenden mechanischen Bearbeitung unterworfen werden. Zuerst wird durch rotierende Hobelmaschinen die Rinde entsernt, sodann werden mit Maschinenbohrern alle Aste sehr sorgfältig ausgebohrt und erst die so vorbereiteten Klöße in die Holzstücke verwandelt. Als zweckentsprechendste Diemensionen für die Holzstücke hat man eine Länge von etwa 20 mm, eine Breite von 10 mm und eine Dicke von 5 bis 8 mm gefunden.

Bur Darstellung der Holzstücken sind zwei Maschinen ersorderlich: die eine besteht aus einer sehr rasch rotierenden Vorrichtung welche senkrecht auf die Längsachse des Holzstammes Scheiben von demselben abtrennt, die von einer zweiten Maschine, aus gerieften Walzen bestehend, zerrissen werden. Die Behandlung des Holzes mit Natronlauge muß bei höherer Temperatur ersolgen und diese Behandlung wird gewöhnlich unter hohem Druck vorgenommen, um die Holzmasse in allen ihren Teilen mit Natronlauge zu durchtränsen. Die Höhe des hierbei angewendeten Druckes ist übrigens sehr wechselnd und schwantt zwischen 6 und 10 Atmosphären.

Es läßt sich nicht verkennen, daß die Anwendung eines so hohen Druckes eine sehr bedeutende Schattenseite des ganzen Berfahrens bildet, welche sich aber wohl beseitigen lassen wird. Benn man Holz in Form sehr dünner Hobelspäne mit Natronlauge kocht, so erfolgt die Lösung der inkrustierenden Substanz schon bei gewöhnlichem Druck; in der Praxis kann man aber nicht mit Hobels oder Sägespänen arbeiten, weil diese einerseits zu voluminds sind, anderseits, wie erwähnt, die Zirkulation der Flüssigkeit in dem Rochgesäße unmöglich machen würden. Es muß daher nach Mitteln gesucht werden, durch deren Hilfe es möglich er-

scheint, auch Holzstücke von 5 bis 8 mm Dicke ohne Anwendung eines hohen Druckes mit Natronlauge zu imprägnieren.

Das Berfahren von Reegan ift ein folches, welches auf die Erreichung dieses Zweckes abzielt; das Holz wird in einem allseitig geschlossenen Behälter durch einen Druck bon 31/2 Atmosphären mit Natronlauge impragniert, die überschüffige Lauge abgelaffen und ber Inhalt bes Behalters burch Dampf auf die Temperatur von 150° C gebracht, worauf die zerreiblich gewordene Maffe durch Auslaugen von dem ihm anhaftenden Natron befreit und als Bellulofe verarbeitet mird.

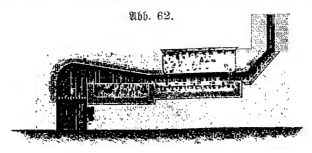
Noch zwedmäßiger erscheint es, bas Gefäß burch Auspumpen luftleer zu machen und dann die Imprägnierung bes holzes mit Natronlauge vorzunehmen; jedenfalls mußte die Durchtränkung des Holzes mit der Lauge schneller und vollständiger vor sich gehen, als bei ber Behandlung von Bolg, beffen Sohlraume mit Luft erfüllt find, unter einem Drud von 3 1/2 Atmosphären.

# Die Darftellung der Natronlange.

Das Natron, welches zur Ausschließung des Holzes verwendet wird, macht der Theorie nach einen beständigen Kreislauf in der Fabrik: die Abnatronlauge nimmt durch bas Rochen mit Holz aus biesem eine große Menge organischer Substanz auf und geht zum größten Teile in kohlensaures Natron über; biese ausgenützten Laugen werben vereint mit den Waschwässern, welche beim Waschen der Bellulose gewonnen werden, zur Trockene verdampft und der Rückstand unter Luftzutritt zum Glühen erhitt, wobei bie organischen Substanzen verbrannt werben und mit fein verteilter Rohle gemengte Soda zurudbleibt, welche wieder in Ahnatron verwandelt und zur Aufschließung neuer Holzmengen verwendet wird.

# Die Wiedergewinnung der Goda.

Die Wiedergewinnung der Soda aus den gebrauchten Laugen erfolgt durch Eindampfen bis zur Bildung einer halbfesten Masse und Ausglühen dieser in einem Ofen, dessen Einrichtung auf Abb. 62 ersichtlich wird. Die Psanne A wird beständig mit Lauge gefüllt erhalten, sie wird durch die von der Feuerung F gelieserten Feuergase, welche unten hinstreichen, erwärmt, und der Inhalt dieser Psanne kann durch das Rohr R in die eigentliche Verdampsungspfanne B abgelassen werden; die Flammen ziehen über diese Psanne, sowie über die nebenstehende Kalzinierpsanne C weg. Wenn



ber Inhalt von B so weit eingedampft ist, daß er anfängt bröcklig zu werden, bringt man ihn nach C und sucht durch beständiges Rühren mit eisernen Stangen das Zusammen-backen der Teile zu verhindern. Da in dem Raume B die Verbrennung der organischen Substanz, mit welcher die Soda gemengt ist, vor sich gehen soll, muß man dasür Sorge tragen, der Feuerung soviel Luft zuzussühren, daß sich in den über C hinstreichenden Feuergasen noch unverbrannter Sauerstoff besindet.

Damit die Verdampsung der Flüssigkeit in der Ksanne B, welche nur durch die über sie hinstreichenden Feuergase erwärmt wird, nicht zu langsam vor sich geht, hat man in dieser Psanne Wellen mit Flügeln angebracht, die bei ihrer Umdrehung Teile der Flüssigkeit emporheben und fallen

lassen, was auf die Verdampfung einen günstigen Einsluß nimmt. Um die Verdampfung noch mehr zu beschleunisgen, haben einige Konstrukteure die Einrichtung getroffen, die Flügelwellen so rasch umlaufen zu lassen, daß die Flüssigeit in dem Verdampfangsraume zerstäubt wird. Dies ist aber aus dem Grunde unzweckmäßig zu nennen, weil durch den starken Lustzug, welcher in einem derartigen Ofen herrschen muß, eine bedeutende Menge der kleinen Flüssigskeitstöpschen in den Schornstein gerissen wird und verseitströpschen in den Schornstein gerissen wird und verseitströpschen in den Schornstein gerissen wird und verseitsche

loren geht.

Die auf den Kalzinierherd gebrachte Maffe schäumt anfänglich febr ftart, weil fie Baffer entläßt, wird bann fest und entzündet sich schließlich. Da hierbei so viel Barme frei wird, daß die Goda teilmeise schmelzen, Die organische Substang umhullen und am Berbrennen hindern wurde, ift es notwendig, im Augenblicke bes Entzündens bas Feuer in F fehr zu mäßigen. Bu empfehlen mare es aber, durch ein über der Feuerung liegendes Rohr einen Luftstrom auf die in C befindliche Mtaffe treten zu laffen, um die Berbrennung fo lang als möglich zu unterhalten, ohne bag Schmelgung stattfindet. Man tann den Brogeg als beendet betrachten, wenn ein aus dem Ofen genommenes Stück ber Maffe feine unangenehm riechenden Dampfe mehr entwickelt. Bei richtig geleiteter Arbeit hinterbleibt die Soda in Form einer, je nach der Menge der ihr beigemengt gewesenen organischen Substanz, grauen bis schwärzlichen Maffe von brodliger Beschaffenheit; wenn man fie in Baffer löft, fo bilbet sich eine dunkle Fluffigkeit, welche sich aber durch Abruhen unter Abscheidung eines garten, aus Roble beftehenden Bulvers vollkommen flart.

Die Regeneration der Kocherlauge wird zumeist in mehreren Stusen durchgesührt. Man engt sie zunächst unter Verwendung von Abdamps, häusig in Vakumapparaten dis auf 35° Be ein und bringt sie dann erst in die Kalzinierösen. Die Verluste an Soda werden durch Zugabe von Natriumsulfat gedeckt, dann wird die Masse ausgekaugt und mit gebranntem Kalk äbend gemacht.

#### Die Abbarate zur Behandlung des Solzes mit Natronlauge.

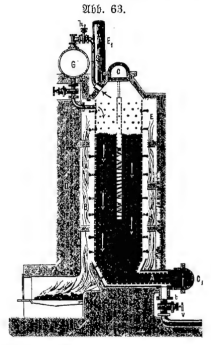
Ihrer Saupteinrichtung nach gleichen die Apparate, in welchen das Holz mit Natronlauge unter Druck behandelt wird, einem Dampftessel, der mit den Nebenapparaten: Sicherheitsventil, Manometer usw. verseben ift: dem befonderen Zwecke entsprechend, welchem Diese Reffel dienen sollen, hat man ihre Konstruktion in verschiedener Weise abgeandert und wir erwähnen hier in Rurge einige diefer Ronftruttionen.

Am häufigsten sind Rocher in Anwendung, welche große Uhnlichkeit mit einem Dampfkessel haben, an welchem eine Siederöhre angebracht ift; der Reffel ift aber so eingemauert, daß die Siederohre bie hochfte Stelle einnimmt und daß die eine Stirnwand bes Reffels aus dem Dfen hervorragt. Diese Wand kann abgenommen werden und man fährt dann mittels eines auf fleinen Radern ftehenden Drahtzplinders, welcher auf niederen Schienen läuft, die Holzladung (3000 bis 4500 kg) in den Rocher, worauf man Die Stirnwand dampfdicht auffett und ben Rocher mit Natronlauge fo weit füllt, daß fie bis an bas Sieberohr reicht. Dies hat ben Zweck, Die mahrend bes Rochens ftart aufwallende Lauge aufzunehmen und wieder in den Rocher gurudfliegen gu laffen. Rach beendeter Rochung läßt man die Lauge abfließen, beseitigt den Drahtzplinder, in welchem fich die Bellulose befindet, und erfett ihn durch einen anberen, ber mit Holz gefüllt ift. Die Beizung erfolgt burch freies Feuer und man steigert den Druck in dem Rocher auf etwa gehn Atmosphären.

An Stelle ber horizontal liegenden Rocher wendet man auch vertikal stehende an, beren Einrichtung im Prinzipe mit jenen der liegenden übereinstimmt; bas Beschicken bes Rochers erfolgt durch ein oben angebrachtes Mannloch, das Entleeren burch den Druck des Dampfes, indem man die gefochte Maffe burch eine an ber tiefften Stelle des Rochers angebrachte Offnung ausstoßen läßt. 218 Beispiel eines solchen vertifalen Rochers führen wir ben Sinclairschen,

Abb. 63, an.

Er besteht aus einem Zylinder A, welcher an beiden Enden kegelförmig zuläuft, oben ein Mannloch C zum Gintragen des Holzes, unten einen horizontalen Ansat C, zum



Ausfluß ber gefochten Holamasse nebst Ab= flugrohr b für bie besitt. Lauae Diefem fehr Dickman-Digen Reffel - bas Rochen wird bei 14 Atmosphären Druck ausgeführt ĥe≖ findet sich ein gleichgestaltetes, aber um einige Bentimeter fleineres Gefäß bunnem Bleche, mel= ches zur Aufnahme des Holzes bient; ber Raum zwischen beiden Reffeln ift beftimmt. die freie Zirkulation ber Lauge zu gestatten. mährend Um Rochens Lauge in den Rocher nachfließen laffen zu tonnen, ift neben dem Rocher der

Behälter G angebracht, von dessen Boden ein Rohr h zum Kocher führt, während ein zweites Kohr g die Wölbungen des Behälters und des Kochers verbindet, so daß in beiden Gefäßen der gleiche Druck herrscht. Da bei den großen Dimensionen, welche der Kocher besitzt, und dem bedeutenden Dampsbrucke von 14 Atmosphären, eine Explosion des Apparates nicht ausgeschlossen erscheint, sucht Sinclair die

Gefahr dadurch zu vermindern, daß er den Kocher noch mit einem Zylinder umgibt und zwischen beiden Gefäßen Dampf von 6 Atmosphären Spannung zirkulieren läßt, wodurch der Druck im Kocher auf 14-6=8 Atmosphären vermindert werden soll.

Es ist begreiflich, daß der Gehalt der Lauge an Abnatron im Verlaufe einer Rochung nicht vollständig ausgenütt wird, d. h. die als ausgenütt betrachtete Lauge entbalt noch immer unverandertes Annatron, welches gur Bearbeitung weiterer Holzmassen bienen könnte. Um diesem Übelstande auszuweichen, hat Un gerer einen Apparat konstruiert, welcher auf einem in ber chemischen Technik vielfach angewendeten Prinzipe beruht, dessen Kernpunkt barin liegt, daß das Holz durch eine gewisse Reit mit frischer Lauge, bann mit einer folden behandelt wird, welche schon einmal mit Holz in Berührung war, und daß fich dieser Prozeß mehrere Male wiederholt. Es wird hierburch ber boppelte Zwed erreicht, daß bas Holz burch verhältnismäßig viel längere Reit mit Lauge in Berührung bleibt und daher vollständiger aufgeschlossen wird, als bei einmaligem Austochen und daß auch der Gehalt der Natronlauge an Ahnatron infolgedeffen vollkommener ausgenütt wirb.

Der Apparat besteht aus sieben aufrechtstehenden Zhlindern, welche durch Köhrenleitungen derart miteinander verbunden sind, daß man nach Belieben die Flüssigkeit aus einem Zylinder in den anderen treten lassen kann. Unter sedem der Zylinder ist eine kleine Feuerung angebracht, welche aber nur soviel Wärme abzugeben braucht, daß der Inhalt des Zylinders die Temperatur beibehält, mit welcher er in denselben gelangte. Außer dieser Batterie von sieben Zylindern ist noch ein Kessel vorhanden, welcher die anzuwendende Natronlange enthält, die soweit erhist wird, daß ein unter sechs Atmosphären Druck steht. Der Gang der

Arbeit ift folgender:

Die Zylinder I, II, III, IV, V und VI werden mit Holz gefüllt, VII bleibt leer. Man füllt I aus dem Laugen-kessel in der Weise mit Lauge, daß diese von unten eintritt,

und läßt fie eine Stunde lang auf das Solz wirken, wor= auf man die Verbindung zwischen I und II, und sodann von I mit dem Laugenteffel herftellt. Es wird hierdurch die in I befindliche Lauge nach II geprefit. I mit frischer Lauge gefüllt. Nach abermals einer Stunde verbindet man II mit III. II mit I und I mit dem Laugenkessel, wodurch III mit zweimal benütter. II mit einmal benütter und I abermals mit frischer Lauge gefüllt wird. Nachdem die Lauge die Anlinder I bis VI durchlaufen hat, wird fie als ausgenütt zur Wiedergewinnung der Sobg verwendet; die in I enthaltene Lauge wird (am zweckmäßigsten durch Dampf) nach II gedrückt und ber Inhalt von I, welcher somit durch sechs Stunden mit sechsmal erneuerter, noch unbenützter Lauge behandelt wurde, entfernt. Der Zylinder VII, welcher mittlerweile mit Holz gefüllt wurde, wird jest in den Rreis einbezogen, indem während der Entleerung von I der Bylinder II an die Stelle von I, der Zylinder III an jene von II usw. tritt und ber mit Holz neuerdings beschickte Bylinder I als Reservierzylinder die Stelle von VII ein= nimmt.

Bei Anwendung eines Apparates von der eben angegebenen Konstruktion erfolgt eine spstematische Auslaugung des Holzes, indem jedes Holzteilchen durch sechs Stunden der Einwirkung von noch unausgenützten Laugen ausgesetzt ist, und es erscheint bei diesem Umstande begreislich, daß mittels eines Apparates von solcher Einrichtung bei Anwendung eines nur sechs Atmosphären betragenden Druckes ein besseres Resultat erzielt werden kann, als wenn das Kochen, ohne die Lauge zu wechseln, durch kurze Zeit und bei dem schon mit Gesahr verbundenen Drucke von 14 Atmosphären bornimmt.

Wenn man, wie dies in fast allen Zellulosefabriken geschieht, harzreiche Holzarten verarbeitet, so wird sich in der ausgenützten Natronlauge Harzseise vorfinden; leider ist die nun kein Versahren bekannt geworden, sie in solcher Weise aus der Flüssigkeit abzuscheiden, ohne hierdurch gleichzeitig das Natron in eine Form zu bringen, in

welcher man es wieder durch bloßes Eindampfen als Soda

gewinnen könnte.
Es ift hingegen sehr leicht, das in dem Holze enthaltene Terpentinöl zu gewinnen und man braucht zu diesem Zwede bloß den Kochern die Einrichtung zu geben, daß man einen Dampstrom durchleiten kann. Läßt man, nachdem die Kocher mit Holz beschickt find, einen Dampstrom hindurchgehen, so nimmt er das in dem Holze vorhandene ätherische Öl mit sich und die Dämpse, nachdem man sie kondensiert hat, liesern eine Flüssigkeit, welche in Florentinerslaschen aufgesangen wird und sich bald in zwei Schichten scheidet, deren untere aus Wasser besteht, während die obere sehr reines Terpentinöl ist.

#### Das Wafchen der Zellulofe.

Die aus den Kochapparaten kommende Zellulosemasse ist von Lauge durchtränkt und es handelt sich darum, diese vollständig und auf die sparsamste Art zu gewinnen; die richtige Lösung dieser Aufgabe ist von großem Einstusse auf das Erträgnis der Fabrik, weil die Laugen bekanntlich zur Trockene eindampst werden müssen und bei Anwendung großer Wassermassen zum Auswaschen der Zellulose der Aufwand an Brennstoff zu sehr gesteigert würde. Das Auswaschen der Zellulosemasse waschen der Zellulosemasse im großen ist aus dem Grunde mit Schwierigkeiten verbunden, weil sich die genügend gestochte Wasse schon stark fasert, daher das Durchsließen von Wasser erschwert, anderseits aber auch eine ansehnliche Menge der Fasern von dem Wasser mitgerissen wird.

Eine ziemlich vollkommene Auslaugung der Zellulose läßt sich in einem Batterie-Apparate, wie er oben beschrieben wurde, erzielen, wenn man z. B. in den Kocher I, nachdem dieser sechsmal von Lauge durchströmt wurde, reines Wasser treten läßt, dieses dann durch II, III usw. treibt, so daß also die Zellulose ebenfalls sechsmal mit frischem Wasser behandelt wird. Häufig setzt man das Auswaschen der Zelluslose aar nicht so lange fort, sondern begnügt sich mit einer

dreimaligen Waschung. Der Apparat besteht dann meistens aus einer Batterie von neun Kochern, welche in der Weise miteinander verbunden sind, daß immer sechs Kocher Holz-masse enthalten, welche mit Natronlauge behandelt wird, während die drei mit fertiger Zellulose gefüllten dem Wasch-prozesse unterworsen werden.

Waschapparate, welche eigens für diese Zwecke der Behandlung von Zellulose tonftruiert wurden, haben meistens Die Einrichtung, daß die auszuwaschende Zellulosemasse mittels eines Wasserstromes durch eine Anzahl von rotierenden Siebtrommeln getrieben wird, mahrend ein zweiter Bafferstrom, der in entgegengesetter Richtung fließt, die Laugenteile mit fich führt, jo daß an einem Ende des Apparates, aus der letten Siebtrommel, die fast vollständig von Lauge befreite Rellulose austritt, mahrend am anderen Ende eine Lauge von folder Konzentration abfließt, daß sie ohne übermäßigen Aufwand an Brennftoff wieder auf Soba ver= arbeitet werden kann. Unter Anwendung der Lespermontichen Waschvorrichtung bringt man es 3. B. fo weit, daß Rellulosemasse im trodenen Zustande nur 0.26% toblenfaures Natron enthält, ein für den Großbetrieb gewiß außerorbentlich gunftiges Ergebnis, welches noch baburch an Wert gewinnt, daß es das nachfolgende Bleichen der Rellulofemasse erleichtert, weil bas Chlor immer erst bann bleichend zu wirken anfängt, wenn bas in der Maffe vorhandene Natron neutralifiert ift. Wenn baber das Auswaschen unvollständig burchgeführt murbe, so verliert man nicht bloß Soda, sondern verbraucht auch eine viel größere Menge Chlor zur Bleichung, als für gut ausgewaschene Rellulose erforderlich ift.

Die ausgewaschene Zellulose wird in den Fabriken, welche sich mit der Darstellung beschäftigen, gewöhnlich auf einem Holländer gemahlen, abgepreßt und in mehr oder weniger entwässertem Zustande an die Papiersabriken abgegeben. Unter Umständen wird auch die Bleichung der Zellulosemasse in der Fabrik vorgenommen und man erhält dann

V.B. Averence of A. J.

ein Produkt, welches unmittelbar zur Fabrikation von Papier verwertet werden kann.

Wie sich aus der Schilberung der ganzen Operationen entnehmen läßt, müssen mehrere Bedingungen vorhanden sein, um diese Fabrikation einträglich zu machen. Als erste und wesentlichste Bedingung ist das Vorhandensein großer Mengen eines zur Zellulosebereitung geeigneten Holzes zu billigen Vreisen anzusehen, als weitere das Vorhandensein billigen Brennmateriales, die Möglichkeit, Kalk aus der Nachbarschaft zu beziehen, und endlich die Verfügung über eine ziemlich bedeutende mechanische Krast, wie sie zur Verkleinerung des Holzes, zum Betriebe der Waschapparate und der Holländer ersorderlich ist.

# Die Darstellung von Zellulose unter Auwendung von schweseliger Saure.

Nach dem Natronversahren arbeiten in Deutschland nur mehr wenige Fabriken, teils wegen der höheren Rosten im Vergleiche mit dem Sulsitversahren, teils auch wegen der Unannehmlichkeiten, die der höchst widerwärtige Geruch der Nocherlaugen bereitet. In Amerika wird dagegen noch sehr viel nach dem Natronversahren gearbeitet, hauptsächlich deshalb, weil es sich auch zur Verarbeitung sehr harzreicher Hölzer eignet.

Die Darstellung von Zellstoff durch Kochen des Holzes mit wässerigen Lösungen von Sulsten wurde schon im Jahre 1866 von Tilghman ersunden, aber später durch Ekman und Witscherlich für den Großbetrieb angewendet. Die Salze der schwefeligen Säure (Sulste), die man bet dem Sulstiversahren verwendet, sind entweder Kalziumsoder Magnesiumbisulste. Es wird zunächst schwefelige Säure durch Kösten von Kyriten oder Verbrennen von Schwefel erzeugt, die dann zur Darstellung der Sulstie dient. Weil aber die schwefelige Säure bei niederer Temperatur in größerer Menge löslich ist, als bei höherer und die Unswendung konzentrierter Laugen wirtschaftlicher ist, pslegt

man sie vor Eintritt in die Lösungstürme abzukühlen, inbem man sie durch ein mit Wasser gekühltes Röhrenspstem leitet. Um nach Möglichkeit konzentrierte Gase zu erhalten, wird auch der Luftzusuhr zu den Röstösen große Ausmerk-

samteit geschenft.

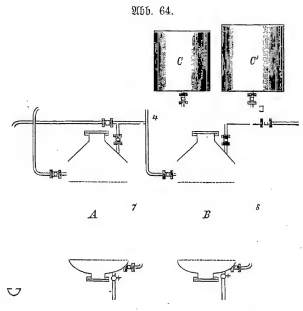
Die Herstellung der Lösung geschieht in großen, 10 bis 30 m hohen Holztürmen, die mit Kalkstein oder Dolomit gestült sind. Über die Steine rieselt unausgesetzt kaltes Wasser langsam nach abwärts, während die schweselige Säure unten eintritt. Die sich bildende Lösung von Kalziumbisulsit kließt unten ab. Da die Arbeit mit den Türmen manche Unbequemlichkeit im Gesolge hat, wendet man an ihrer Stelle auch stufensörmig aufgestellte Bottiche an, in denen sich die Kalkstücke besinden. Auch kann man, wie dies z. B. dei dem Apparate der Maschinenbauanstalt Golzern (D. R. P. Nr. 77.060) der Fall ist, an Stelle der Kalksteinsstücke Kalkmisch anwenden, in die systematisch die schweselige Säure, auch die aus den Kochern entweichende, gedrückt wird.

Das Kochen des Holzes mit der Sulfitlauge geschieht entweder in großen, liegenden Resselln mit zirka 12 m Länge und 4 m Durchmesser, in die man das in Scheiben von 1 mm Dicke geschnittene Holz bringt, oder in den Ritter-Kellnerschen aufrechtstehenden Ressell mit direkter Heizung. Diese besitzt vor der Heizung mit Dampf den Vorteil, daß die Wärmeübertragung besser und vollständiger wird, weil sich Heizschlangen bald mit einer Schicht von Kalziumssulsstäden; die Lauge wird vor dem Eintritt in die

Rocher in Vorwarmern vorgewärmt.

Abb. 64 veranschaulicht diese Rocher nach RitterKellner. Die Kocher A und B sind aus Eisen versertigt
und mit Blei ausgekleidet, c enthält die Kochlauge c' frisches Wasser. Beide Kocher bestigen durchlochte Böden, auf
die das Holz aufgeschichtet wird. Das Rohr 4 mit den Abzweigungen 7 und 8 steht mit einem Dampstessel und dem
Vorratsbehälter für die schwefelige Säure in Verdindung.
Beide Kessel arbeiten nach dem Gegenstromprinzipe, derart daß
das schon einmal mit gebrauchter Lauge gekochte Holz dann

nochmals mit frischer Lauge behandelt wird. Oft werden noch mehrere Kocher hintereinander geschaltet und die Lauge wird dann vier= bis achtmal benützt, wodurch eine noch weit bessere Ausnützung der schwefeligen Säure erzielt wird. Man kocht bei einem Drucke von vier bis fünf Atmosphären, entsprechend einer Temperatur von rund 130°, die Kochdauer beträgt 18 bis 22 Stunden.



Da die schwefelige Säure auch das Eisen der Kocher angreisen würde, müssen sie innen geschützt werden, was zumeist durch homogene Verbleiung geschieht. Brünnger erzeugt einen sich selbst bildenden, haltbaren Schutzmantel daburch, daß er nach Einführung von Sulfitlange oder Gips-lösung den Kocher von außen anheizt, wodurch eine die Wandung überziehende, widerstandsfähige Kruste erzeugt wird.

Der fertig gekochte Sulfitzellstoff wird dann weiter verarbeitet, wobei besonders auf die Entfernung von Usten und nicht durchgekochtem Holz zu sehen ist, das sich sonst später durch das Auftreten schwarzer Splitter im Zellstoffe

zu erkennen gibt.

Große Schwierigkeiten bereitet den Sulfitzellulosefabriken oft die Fortschaffung der Ablaugen, deren Menge sehr bebeutend ist und die nur dort keine Schwierigkeiten bereitet, wo sie direkt in einen viel Wasser sührenden Fluß geleitet werden können. Aleine Wasserläuse würden durch die Laugen geradezu verpestet werden. Diese Laugen enthalten nach Seidel geringe Mengen freier und gebundener schwefeliger Säure und Spuren von Schwefelsäure, als Hauptmenge eine kalkhaltige Verbindung, wahrscheinlich ligninsulsosauren Kalk. Außerdem sind noch rasch in Zersetzung übergehende Verbindungen, wie Pentosen und Pentosane, Manose, Ders

trose und Galaktose usw. vorhanden.

Es wurden daher gahlreiche Verfahren ausgearbeitet, die sich mit der Unschädlichmachung oder anderweitigen Verwertung ber Laugen beschäftigen. Go murbe porgeschlagen, die Ablaugen durch geeignete Behandlung für Zwecke der Leberfabrikation geeignet zu machen, oder nach D. R. B. Rr. 81.634 ein zum Schlichten und Leimen von Papier ufw. geeignetes Erfahmittel für Dertrin, das Dertron ., herzustellen. Auch zur Herstellung eines Bindemittels für die Brikettefabrikation hat man die Sulfitablaugen verwendet. Man versett fie zu diesem Zwede nach Mitscherlich (D. R. P. Nr. 42.262) mit soviel Ralt, bas ein eben bleibender Riederichlag auftritt. Der ausfallende schwefligfaure Kalt wird wieder zur Berftellung von Bifulfit benütt, die im Gradierwert oder burch Eindampfen auf ein spezifisches Gewicht von 1:12 gebrachte Lauge wird warm mit Ralkbrei verrührt, bis die Masse beim Erkalten breiig wird. Sie flebt ftart und tann beshalb gur Brifettierung nicht bindender Maffen, wie Steinfohle, Holzfohlenpulver ufw. verwendet merben.

#### XIV.

# Gerbstoff und Gerbstoffextrakte.

Die Kinde der Mehrzahl unserer Waldbäume enthält gewisse Mengen jener Stoffe, welche man unter dem Gesantsnamen «Gerbstoffe» zusammensaßt. Diese Kinden bilden im verkleinerten Zustande in Form von »Lohe» die Hauptmenge jener Materialien, welche man zur Umwandlung der tierischen Haut in Leder verwendet. In Mitteleuropa dient namentlich die Kinde der Eichen und der Nadelbäume zur Darstellung von Lohe, während in den nördlichen Ländern auch Birken», Weiden- und Ulmenrinde benützt wird. Außer den Kinden dieser Baumarten werden bisweilen auch die Kinden anderer Bäume auf Lohe verarbeitet (Pappel-, Kastanienrinde usw.).

Der Wert einer Lohe für die Zwecke der Gerberei hängt selbstverständlich ausschließlich von ihrem Gehalte an Gerbstoff ab und dieser beträgt in der besten Sichenspiegelerinde kaum mehr als 20% vom Gewichte der Kinde, der Rest besteht aus gewöhnlicher Holzsubstanz und Wasser. Da in den meisten Fällen die Lohe auf größere Entsernungen verfrachtet werden soll, wird der Preis des Gerbstoffes selbst unnötigerweise dadurch verteuert, daß man gleichzeitig mindestens das Viersache seines Gewichtes an nahezu wertloser Substanz zu versrachten hat.

Wie die nachstehende Darstellung zeigen wird, ist es mit sehr geringen Schwierigkeiten verbunden, den Gerbstoff aus den Baumrinden in Form von Extrakten zu gewinnen, welche bis zu 80% an Gerbstoff enthalten, während der Rest aus Wasser besteht, diese Gerbstoffextrakte lassen sich genau mit demselben Erfolge zur Fabrikation von Leder verwenden wie die Lohe selbst. Da nun 100 Gewichtsteile Gerbstoffextrakt die für den Gerber wertvollen Bestandteile von 400 bis 500 Gewichtsteilen von Lohe bester Dualität enthalten, so ergibt sich hieraus, daß man das Gerbstoffextrakt schon seines viel höheren Handelswertes wegen auf viel größere

Entfernungen versenden kann als die Lohe. Es sprechen aber auch manche andere Umstände für die Zweckmäßigkeit des Verfahrens, aus der frischen Rinde in der Nähe ihres Gewinnungsortes Gerbstoff darzustellen. Die Lohe ist nicht nur ein voluminöser, daher schwer zu transportierender Körper, sondern unterliegt auch sehr leicht dem Verderben. Wird sie seucht, so entwickelt sich auf ihr massenhaft Schimmel, der Gerbstoff wird hierdurch ungemein rasch zerstört und die beste Lohe kann durch Schimmeln binnen wenigen Tagen fast ganz unbrauchbar werden.

Die richtig dargestellten Gerbstoffextrakte sind von allen oben angegebenen Nachteilen frei; sie bilden wenig voluminöse seste Massen von hohem Gewicht und sind dem Schimmeln nicht unterworfen. Um sie zum Gerben anzuwenden, hat man nichts zu tun, als sie in der entsprechenden Menge Wassers zu lösen, um sofort eine Lohebrühe zu erhalten, welche Leder von genau derselben Beschaffenheit gibt, wie es durch Anwendung der Lohe erhalten wurde, aus welcher

man bas Extraft bargeftellt hat.

#### Die Beschaffenheit der Baumrinden.

Der Wert der Rinden verschiedener Baumarten zur Darstellung von Lohe hängt nicht allein von der Menge des darin enthaltenen Gerbstoffes, sondern auch von dessen Beschaffenheit ab. Wir kennen eine ziemlich große Reihe von Körpern, welche wir in die Gruppe der "Gerbstoffes einreihen müssen und welche in ihren chemischen Eigenschaften einander sehr nahe stehen, sich aber in bezug auf ihr Verschalten beim Gerben wesentlich voneinander unterscheiden, daher legen die Gerber sehr großen Wert darauf, nur Lohe von gewissen Baumarten zu verwenden. Am geschätztesten in dieser Richtung ist z. B. die Sichenlohe und von dieser werden wieder gewisse Sorten (und zwar nicht bloß des höheren Gerbstoffgehaltes, sondern auch der Qualität des damit dargestellten Leders wegen) mehr bevorzugt. Von den Rinden anderer Laubbäume wird die Birkenrinde zur

Darstellung von Juchtenleder, die Ulmenrinde und Weidenrinde zur Fabrikation des sogenannten dänischen und schwebischen Leders verwendet. Die Buchenrinde, obwohl nicht arm an Gerbstoff, wird sehr wenig geschätzt, weil die Gerber behaupten, mit ihr kein gutes Leder sabrizieren zu können, Die Kinden der Nadelhölzer liesern ebenfalls Lohe; in Europa wird hauptsächlich Fichtenrinde, seltener Lärchenrinde, in Amerika jene der Hemlocktanne verwendet.

#### Die Gidenrinden.

Die Rinden der Laubbäume bestehen aus mehreren Begetationsschichten, die innerste derselben wird von kleinen, dünnwandigen Zellen gebildet, welche Salz-, Zucker- und Gummilösungen, aber nur sehr wenig Gerbstoff enthalten; auf diese Schicht, die innere Rindenschicht, folgt die äußere Rindenschicht, welche aus langgestreckten Zellen besteht, welche während der Begetationsperiode mit Sast erfüllt sind, der sehr reich an Gerbstoff ist; die äußerste Schicht der Rinde, die Oberhaut oder Epidermis, besteht aus Korksubstanz und ist gerbstoffrei. Sie erlangt mit zunehmendem Alter des Baumes eine bedeutende Dicke, so daß sie, durch das Anwachsen des Stammes zersprengt, ihn als rissige Borke bedeckt.

Weil man die Wahrnehmung gemacht hat, daß die Kinde alter Bäume sehr arm an Gerbstoff ist, überdies nur die mittlere Kindenschicht für Gerbezwecke Wert hat, so hat man den Forstbetrieb jener Sichenwälder, welche ausschließelich zur Lohegewinnung dienen sollen, derart eingerichtet, daß man allährlich eine gewisse Menge junger, sehr gerbstoffreicher Kinde erhält. In den sogenannten schälswaldungen« hält man die Sichen mehr in Form von Gebüschen als von Bäumen und befolgt je nach dem Klima der betreffenden Ortlichkeit einen fünfzehns dis zwanzigsjährigen Umtrieb. Die Fällung findet immer im Sommer statt, weil einerseits während dieser Zeit der Gerbstoffgehalt der Kinden insolge des starken Sästestromes am höchsten

ift, die Ninde sich während dieser Zeit leicht vom Holze lösen läßt und — was ein sehr wichtiger Faktor ist — rasch gestrocknet werden kann.

Die Zahl der Eichenarten, deren Rinde zur Lohefabristation gewonnen wird, ist sehr bedeutend; in Mitteleuropa werden die Rinden von Quercus robur, Quercus sessilistora und Quercus pedunculata am häusigsten benütt; serner kommen die Kinden von Quercus coccisera (in den Ländern um das Mittelmeer) und Quercus glomerata (Kußland) zur Berwendung.

Das Schälen der Rinde findet in der Weise statt, daß man rings um die Stangen in Abständen von 1 zu 1 m Einschnitte macht, die Kinde der Länge nach ausschlißt und von dem Holze abzieht. Das Austrocknen der Kinden ist eine Arbeit, welche mit der größten Ausmerssamkeit ausgesührt werden muß und viele Mühe verursacht, trozdem aber oft infolge ungünstiger Witterungsverhältnisse gänzlich mißlingt. Die Kinde muß zuerst trocken aufgeschichtet werden, damit die Lust zwischen den Stücken durchziehen könne und kein "Heißwerden« der Kinde, gleichbedeutend mit chemischen Vorgängen, durch welche der Gerbstoffgehalt vermindert wird, eintritt.

Die niederen Nindenhaufen müssen so viel als möglich gegen Regen geschützt werden und die Rinde darf erst, nachdem sie an der Luft gut ausgetrocknet ist, in Schoppen gelagert werden, weil sie sonst leicht schimmelig wird und perdirht.

Tritt, nachdem die Rinden geschält und zur ersten Trocknung im Freien ausgeschichtet wurden, andauerndes Regenwetter oder auch nur öfters Gewitter ein, so wird oft das Trocknen der Rinden unmöglich, es stellt sich sehr rasch Schimmelwucherung ein und ein sehr großer Teil der in der Kinde enthaltenen Sichengerbsäure wird in Gallussäure übergeführt; die Gallussäure bildet aber mit der tierischen Haut nicht nur kein Leder, sondern wirkt beim Gerben nachteilig auf die Qualität des zu erzielenden Leders, weil Leder,

N.

welches mit Lohe gegerbt wurde, die nennenswerte Mengen

von Gallusfäure enthält, fprode wird.

Die Schoppen, in welchen man die an der Luft getrocknete Kinde einlagert, sollen, damit sie ihrem Zwecke, die Rinde in gutem Bustande zu erhalten, vollkommen entsprechen, so eingerichtet sein, daß die Rinde vollkändig gegen Zutreten von Rässe (sowohl von oben als gegen die Feuchtigkeit des Bodens) geschützt ist, aber beständiger Lustwechsel stattsindet. Die eingelagerte Kinde muß ihren frischen Geruch beibehalten — das Auftreten eines dumpfigen Geruches ist ein sicheres Zeichen der Entwicklung von Schimmel. Bemerkt man diesen Geruch, so bleibt nichts übrig, als die Kinde aus dem Schoppen zu nehmen und so rasch als möglich auszutrocknen, um dem Weiterschreiten der Schimmelwucherung Einhalt zu tun, was übrigens bei den großen
Massen von Kinde, welche man zu bewältigen hat, weit
leichter gesagt als ausgesicht ist.

Man unterscheibet die Kinde nach verschiedenen Qualitäten und nimmt in vielen Gegenden drei Sorten oder Klassen an; zur ersten wird jene Kinde gerechnet, welche im frischen Zustande glatt, dünn, von silbergrauer Farbe und auf dem Bauche rein weiß ist: Spiegelrinde; sie stammt meistens von den jüngsten, dünnsten Stämmen her und ist am gerbstoffreichsten. In die zweite Sorte reiht man jene, welche von dickeren Stämmen gewonnen wurde und ein weniger glattes und glänzendes Aussehen zeigt; die dritte Sorte rührt von 5 bis 6 cm dicken Stämmen her, ist häusig borkig, an der Obersläche dunkelfarbig, rissig und mit Flecken bedeckt. Nach dem Trocknen erscheint die Lohe auf der Unterseite und im Bruche zimtbraun, eine helle Farbe gilt eben-

falls als ein Zeichen guter Qualität.

;

Š

THE PARTY OF THE REAL PROPERTY.

7847

Neben der Sichenrinde, welche das wichtigste und wertvollste Material zur Lohegewinnung liesert, kommen noch die Rinden anderer Bäume ihres Gerbstoffgehaltes wegen zu gleichem Zwecke in Berwendung, und zwar in Mitteleuropa hauptsächlich die Kinde der Fichten und Lärchen sowie der Kastanienbäume; seltener angewendet und mehr von lokaler Bebeutung sind die Rinden von Erlen, Ulmen, Weiden und Birken. In Amerika spielt die Rinde der Hemslocktanne beiläufig dieselbe Kolle als Lohmaterial, wie in Europa jene der gemeinen Fichte, als teilweiser Ersat der Eichenrinde, und dort wird auch das sehr gerbstoffreiche Holz der Muskitos und der Lebenseiche als Gerbematerial angewendet. Auch das Holz unserer Eichen enthält eine so große Menge von Gerbstoff, daß es unter günstigen Verhältnissen lohnend ist, ihn zu gewinnen; doch kommt dasur nur das wenig wertvolle Holz, welches als Absall gewonnen wird, in Betracht.

Andere, für die Gerbstofferzeugung wichtige, zum Teil exotische Holzarten sind: Mangrove, Balonia, Sumach, der Färbersumach oder Perückenbaum, die Rove, das Quebracho-holz, die Kermeseiche, Garonille, die Algarobilla, die Myro-balanen, die Bablah und die Dividivi. Die größten Mengen werden jedoch aus Quebracho- und Sichenholz dargestellt.

### Der Gerbstoffgehalt berichiedener Baumrinden.

Obwohl es gewiß ist, daß in den Rinden der verschiedenen Baumarten auch Gerbstoffe von besonderen Gigenschaften vorkommen, fo bestimmt man dieselben boch alle nach bemfelben Verfahren und muß infolgebeffen zu Resultaten kommen, welche um ein Gewisses von den richtigen abweichen. Jebenfalls find aber biese Abweichungen nicht sonderlich groß, namentlich nicht im Vergleich mit jenen Abweichungen, welche man bei wiederholten Analysen ber Rinde eines und desfelben Stammes, aber verschiedenen Teilen besselben entnommen, begegnet. — Wir laffen nachftehend eine Zusammenftellung ber Gerbstoffgehalte verschiebener Rinden folgen, weil baraus am besten ersehen werden tann, wie fehr bie Mengen bes Gerbstoffes in ben Rinden je nach bem Alter ber Baume, ber Schalzeit und mahrscheinlich auch nach ben Bobenverhaltniffen voneinander abweichen.

# A. Gichenrinde.

Beschaffenheit ber Rinbe	Gerbstoffgehalt in nach Prozenten
Spiegelrinbe, 1 Saft, 24 jährig .  Slanzrinbe, 2 Saft .  20 jährig .  Alte Aftlohe von schwachen Äften,	\$rozenten  17:0 Fraas  13:2 Handte  17:0 Flect
* mittleren * Ghnitzlohrinde, 30 jährig, 1 Saft Junge Kinde	

# B. Fichtenrinde.

Bej	áaffenheit	ber :	Rinbe			Ø€ i1	rbsta 11 Pr	ffgehalt ozenten	naď)
Geichloffener	Bestand		ährig,	sandiger	Leh	mbot	en	5.0	Feser
>	>	25	>	>		>		12.2	>
>	>	35	>	>		>		13.0	⊅
>	>	35	>	>		>		15.0	>
>	>	35	>	>		>		9.6	<b>6</b>
>	,	35	>	*		>		7.0	>
>	>	55	ν	Þ		*		8.8	•
>	3	55	20	*		>		5.0	>
Freier	>	55	>>	>		>		11.0	>
Unterbrückter	,	55	>	×		>		8.0	>
>		120	>	<b>R</b> al	toob	eii		$12 \cdot 2$	>
Rinde junger	Stämm	te .						12.6	Müller
	Saft 15		dährid				. •	108	Fraas
> 20- 3	0 jährig							8 0	30
	.0							7.5	>
	0 >							10.7	>
> 80-10	00 >							8.7	>
> bon 8	popfenste	maei	ι.					9.0	>
Fichtenrinde	9 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -						5.0	7.0	Fehling

#### C. Rinben verschiedener Banme.

			Besc	haff	enh	eft	ber	Mi	nbe				Ger in	bstoffg: Prozei	ehalt nad)
Weibe (	Sal	ix	pur	pur	ea	) t	m	Spe:	rbst						Fraas
> (	Let	cest	er)		,									6.8	Davh
<b>&gt;</b> (	inn	ere	) .											16.0	<b>&gt;</b>
• (	mit	tlei	ce)											30	>
	_		).										-	1.4	Biggers
			, bab				Ĭ.	-	•	•	•	•	•	16.0	0.0
Birte (1								•	•	•	•	٠.	•		Fraas
•	Jeru	ПА	Pu	1000	001	(4)	•	•	•		•	•	•		Davh
O#	•	•	•	٠	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1.6	
Lärche.	•	٠		٠	٠	•	٠	•	•	•	٠	٠	•		
Erle .						. *		•	•	٠	٠	٠	•		(?) Gassincourt
Esche.					•						٠			3.3	
Espe .		•					. •	. •						2.6	Frans
Buche .													. •	2.0	Dabh
Raftante	: (2	lme	rifo	()										8.0	Gaffincourt
>	(0	ar	olin	á)										6.0	φ.
>			nfre		1								Ĭ.		Kontenelle
>			nier			•		•	•	•	•	•	•		Davh
Roßtafte					•	•	•	•	•	•	•	•	•		Kontenelle
					•	•	. •	•	•	•	•	•	•		9
Pappel,			mja	e	•	•	٠	•	•	•	,	•	•	3.5	<b>*</b>
Ulme .			•	•	•	٠	٠	٠	•		•	•	•		Davh
Rornelt		e		•						٠	٠	•		19.9	
Hafelnu:	B -										•			3.0	Davy

#### Die Berkleinerung der Lohrinden.

In welcher Weise auch die gerbstofshaltigen Materialien verwendet werden sollen, in allen Fällen müssen fie der Berkleinerung unterzogen werden, und zwar geschieht diese Berkleinerung entweder unter Anwendung von Schneideapparaten oder der sogenanten Glockenmühlen, bisweilen auch von Mahlmühlen gewöhnlicher Konstruktion oder mit Hackmaschinen und Naspelvorrichtungen.

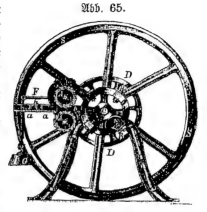
#### Der Lohidneiber.

Zum Schneiden der Lohe bedient man sich an manchen Orten einer Vorrichtung, welche sich von einer gewöhnlichen Hädlelmaschine nur durch stärkeren Bau unterscheidet: zwei oder mehr Messer, welche an den Speichen eines Schwung-

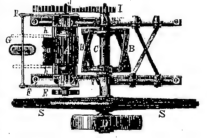
rades befestigt find, schneiden von der in einer Lade rudweise nach vorwärts geschobenen Rinde Spane ab. Da aber Die Arbeit mit einer Maschine von dieser einfachen Konstruftion nur langiam pormartsichreitet, permenbet man

dort, wo größere Mengen bon Lohe aufgearbeitet merden follen, am bäufigften die Farcotiche Lohschneidemaschine, welche in Abb. 65 in ber Anficht, in Abb. 66 in ber Daraufficht gezeigt wird.

Die Maschine besteht aus zwei Sauptteilen: dem Schneideapparat und bem Auführungsapparat: ersterer, die Schneide-trommel, wird durch zwei an einer gemeinschaftlichen Achse O befestigte Scheiben gebildet, welche durch schiefgestellte Messer B verbunden find; der Ruführungsabvarat besteht G aus zwei grob gerieften Walzen A. welche die auf dem Tische ah in gleich= mäßig Diden Schichten aufgelegte Lohrinde fassen und der Trommel zuführen; die Bahnräder Ji



App. 66.



bewirken ben gleichförmigen Gang ber Schneibetrommel und der Zuführungswalzen, welch lettere mittels des burch das Bewicht G belafteten Bebels F einander genähert werben tonnen. Bei einer Umdrehungsgeschwindigkeit ber Schneidetrommel, welche 125- bis 130 mal in ber Minute beträgt,

verwandelt eine Farcotsche Maschine in der Stunde etwa

800 kg Lohrinde in Lohe.

Da es bei der größten Sorgfalt in der Behandlung der Lohrinden kaum vermieden werden kann, daß mit der Rinde Steinchen in den Apparat gelangen und die Meffer hierdurch sehr rasch stumpf gemacht oder selbst schartig werden können, muß man der Schneidetrommel die Einrichtung geben, daß sich die Messer leicht abschrauben lassen und durch neu

geschärfte ersett werden fonnen.

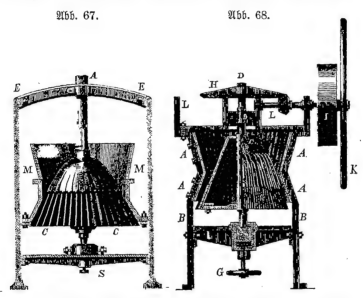
Durch die Schneidetrommel werden die Kinden in einer Richtung durchschnitten, welche senkrecht auf der Längsachse der Gesäßbündel steht, und lassen sich die einzelnen Stücke leicht zerbröckeln. Meistens begnügt man sich an jenen Orten, an welchen die Lohe geschnitten wird, mit dieser Operation und selbst viele Gerber wenden die Lohe in der Form an, in welche sie durch den Schneideapparat gebracht wird. Die Ausbeute an Gerbstoff bei der Behandlung der Lohe mit Wasser ist jedenfalls größer, wenn man die Lohe nicht bloß in Stücke schneidet und unmittelbar diese verwendet, sondern wenn man die Stücke durch Mahlen noch weiter verkleinert.

## Die Glockenmühlen.

Das Mahlen der Lohe geschieht häusig auf den sogenannten Glockenmühlen, welche mehr ein Zerreißen der Gefäßbündel als ein Mahlen derselben bewirken und die Lohe
in eine lockere Masse verwandeln, welche in Berührung mit Wasser den Gerbstoff sehr rasch an dieses abgibt. Abb. 67
zeigt die Darstellung der ältesten Konstruktionen einer Glockenmühle. Der glockenförmige Teil C C, welcher aus Gußeisen versertigt ist, dreht sich an einem Mantel M, beide Teile, Glocke und Mantel, sind mit geschärften dreiseitigen Erhöhungen versehen, und man kann mittels der Schraube S ben Abstand zwischen Mantel und Glocke regulieren und badurch die Lohe seiner oder gröber mahlen. Sine Mühle von dieser einsachen, von Weldon angegebenen Konstruktion mahlt bei 25 bis 30 Umbrehungen ber Glocke pro Minute

in gehn Stunden 1800 bis 2000 kg Lohe.

Man hat unter Beibehaltung des Prinzipes der Welsbonschen Mühle die Konstruktion in zweckmäßiger Beise abgeändert; man fertigt z. B. die Glocke und den Mantel ohne Vorsprünge an und befestigt in Öffnungen derselben, welche in entsprechenden Abständen voneinander angebracht



sind, vierseitige Khramiden aus Stahl, welche durch lange Zeit scharf bleiben und auch leicht ausgewechselt werden können. Mühlen dieser Konstruktion zerreißen die Gefäß-bündel sehr volkommen, ergeben ein sehr lockeres Lohmehl, bedürsen aber auch einer sehr großen Kraft zum Betriebe.

Eine Glockenmühle vollkommener Konstruktion ist die von Pintus angefertigte sogenannte amerikanische Glockenmühle, Abb. 68, welche das Mahlen größerer Lohstücke gestattet, daher die vorhergehende Anwendung einer Schneidevorrichtung überflüssig macht. Die Schneideglocke ist durch
einen abgestutzten Regel ersetzt auf welchem Messer von
viererlei Formen besestigt sind. Die zu oberst stehenden Messer schneiden die Kinde zuerst in gröbere Stücke, welche
nach unten gleiten, von der zweiten Messerreihe erfast und
wieder zerschnitten werden; ein ähnlicher Borgang sindet
zwischen den Messern der dritten und vierten Keihe statt,
und die untersten Wesser sind so eng gestellt, daß die Lohsstücke durch dieselben sehr vollständig zerrissen werden. Die Pintusssche Glockenmühle soll bei Anwendung einer Pferdekraft mit Leichtigkeit in einem Tage 1000 kg Lohmehl liesern können und den Mißständen, welche andere ähnliche Apparate zeigen, namentlich dem Berstopstwerden, nicht unterworsen sein.

### Die Darftellung der Gerbstoffextratte.

Die besten Eichenrinden enthalten nur wenig mehr als 20% Gerbstoff; nachdem nun beim Verkaufe der Lohe nur der Gerbstoff in Betracht kommt, so ergibt sich hieraus, daß der Produzent von Lohe zu dem Preise, den er für den Gerbstoff sordert, noch jenen rechnen muß, welchen er sür den Gerbstoff sordert, noch jenen rechnen muß, welchen er sür die Versrachtung der 80% fast wertloser Substanz (dieselbe wird gewöhnlich nur als Brennmaterial geringer Qualität verwendet) zu zahlen hat. Dieser Umstand, so wie jener, daß die Lohe ein voluminöses Frachtgut ist, bedingen daß man die Lohe nicht leicht auf große Entsernungen verfrachten kann und daß sie namentlich in bezug auf Transportsähigkeit nicht die Konkurrenz mit den sehr gerbstoffreichen überseeischen Extrakten auszuhalten vermag.

Diese Verhältnisse weisen von selbst darauf hin, daß es sehr zweckmäßig ist, das Rohmaterial Lohe in nächster Nähe des Produktionsortes auf Gerbstoffertrakte zu versarbeiten und das Extrakt entweder in Form hochkonzenstrierter Lösungen oder selbst in noch wasserämmerem Zustande, nämlich in Form halbsester Massen als sogenanntes

ALL STREET, ST

festes Extrakt zu versenden. Der Durchführung der Extraktion gerbstoffhaltiger Materialien im großen stellen sich aber gewisse Schwierigkeiten entgegen, die in den Eigenschaften des Gerbstoffes selbst liegen und welche aus folgender Ausein-

andersetzung flar werden.

Wenn man Lohe durch längere Zeit mit Wasser behandelt, so löst sich bei gewöhnlicher Temperatur nur ein Teil des darin enthaltenen Gerbstosses leicht auf, während der Rest nur durch heißes Wasser in Lösung gedracht werden kann. Neubauer, welcher über diesen Gegenstand Untersuchungen angestellt hat, nennt die erstere Modisitation der Gerbstosse die leicht lösliche, die andere die schwer lösliche. Das Mengenverhältnis zwischen leicht und schwer löslichem Gerbstoss ist schwankend und hängt wahrscheinlich mit dem Alter der betreffenden Lohe zusammen; im Durchschnitt dürfte ein Drittel des gesamten Gerbstosses in den Kinden als schwer löslich vorhanden sein.

Bei dem gewöhnlichen Gerbverfahren wird die Lohe in den Lohgruben nur mit kaltem Wasser behandelt, es hinterbleibt demnach der schwerlösliche Gerbstoff, welcher aber ebenso für Gerbezwecke tauglich ist, wie der leichtlösliche in der als ausgenützt bei Seite geworfenen Lohe und geht verloren. Falls man daher aus der Lohe mit Vorteil Extrakte darstellen will, muß man bestrebt sein, auch den schwer löslichen Gerbstoff zu bringen, dies kann nur dann geschehen, wenn man die Lohe mit Wasser von höherer

Temperatur behandelt.

Der Gerbstoff, welcher in den Kinden enthalten ist, befindet sich in Zellen eingeschlossen; wenn nun eine Lösung des Gerbstoffes dadurch hergestellt werden soll, daß man Lohe mit Wasser zusammenbringt, so kann dieser Vorgang nur dadurch erfolgen, daß durch die Zellhaut Wasser in das Innere der Zellen dringt und dort die löslichen Stoffe in Lösung überführt, so daß eine ziemlich konzentrierte Lösung dieser Körper entsteht. Es ist nun bekannt, daß sowohl tierische als pflanzliche Membranen (und die Zellhaut ist eine Membran letzterer Art) die Eigenschaft besitzen, Lösungen

burchtreten zu laffen, gerade als wenn in ber Membran

Offnungen borhanden maren.

Die mit den löslichen Stoffen des Zellinhaltes besladene Flüssigkeit und das die Zellen umgebende Wasser wechseln fortwährend durch die Zellwand ihren Standort und zwar so lange, dis das Wasser außerhalb der Zelle genau ebensoviel von den löslichen Körpern enthält, als der Inhalt der Zelle selbst. Entsernt man die außerhald der Zellen befindliche Lösung der früher in den Zellen enthaltenen Stoffe und ersetzt sie durch reines Wasser, so beginnt der Vorgang des Austausches der Flüssigkeit inund außerhalb der Zellwand durch die Zellmembran, der vosmotische Vorgang«, von neuem und dauert wieder so lange an, dis die außerhalb der Zelle befindliche Flüssigkeit genau dieselbe Beschaffenheit erlangt hat, wie der Zellinhalt. Durch Beseitigung dieser Lösung und Ersetzung derselben durch Wasser wiederholt sich der geschilderte Vorgang abermals usw.

Es ist leicht anzunehmen, daß man durch oftmalige Beseitigung der die Zelle umgebenden Lösung und Ersat berselben durch reines Wasser dahin gelangen kann, die in der Zelle enthaltenen löslichen Stoffe fast vollständig zu extrahieren und daß hierdurch ein einsaches Mittel geboten ist, lösliche Pflanzenstoffe auß den Pslanzenteilen zu gewinnen. Eine tleine Rechnung zeigt, daß man durch einen nicht sehr oft vollzogenen Wechsel der Flüssseiten, von welchen die Pflanzensubstanz umgeben ist, die Extraktion in so vollständiger Weise zu bewerkstelligen vermag, daß nach kurzer Zeit der betreffende Pflanzenteil als an löslichen Körpern erschöpft\* betrachtet werden kann, wenigstens als eerschöpft\* mit Rücksicht auf einen sabriksmäßigen

Betrieb.

Wenn wir annehmen, daß die in einer Pflanzenzelle enthaltenen löslichen Körper vollständig in der Wassermenge gelöst werden können, welches die Zelle auf einmal aufzunehmen vermag, so wird es genügen, die betreffenden trockenen Pflanzenteile, z. B. wohl getrocknete Lohe, durch

einige Zeit mit Wasser in Berührung zu bringen, um die Zellen mit Wasser zu füllen. Theoretisch könnte man annehmen, daß sich die Zellen zuerst mit Wasser füllen, aber während dieses Vorganges keine löslichen Körper an das

Wasser, von welchem sie umgeben sind, abgeben.

In Wirklichkeit beginnt aber der Austausch der Flüssigkeit fast schon in dem Augenblicke, in welchem die Pflanzenteile ins Wasser getaucht werden; wenige Sekunden, nachbem man ein Stück Lohe in Wasser eingekaucht hat, kann
man darin die Gegenwart von Gerbstoff nachweisen,
der zwar zum Teil aus zerrissenen Bellen, deren Inhalt
somit offen liegt, stammen kann, aber gewiß auch zum Teil
durch Osmose aus unverletzten Zellen in das Wasser übergeht.

Nehmen wir nun an, die Zellen seien ganz mit der Lösung der löslichen Stoffe in Wasser gefüllt und jede Zelle sei durch eine genügend lange Zeit mit einer ebenso großen Menge Wassers umgeben, als in ihr selbst enthalten ist, so wird durch den osmotischen Vorgang so lange eine Wechselwirkung zwischen Zellinhalt und Wasser eintreten, dis der Gehalt beider Flüssigkeiten an löslichen Stoffen gleich groß geworden ist; in der Zelle kann notwendigerweise dann nur eine Flüssigkeit enthalten sein, welche nur mehr die Hälfte der ursprünglich vorhandenen in Wasser löslichen Körper enthält, die andere Hälfte ist in dem umgebenden Wasser gelöst.

Bei oftmaligem Wechsel bes Wassers erneuert sich dieser Vorgang in derselben Weise; sett man den ursprünglichen Schalt der Zelle an löslichen Stoffen = 1 oder  $100^\circ/_0$ , so beträgt er, nachdem das erste Extrakt beseitigt ist, nur mehr  $1/_2$  oder  $50^\circ/_0$ , nach der zweiten Extraktion nur mehr  $1/_4$  oder  $25^\circ/_0$ , nach der dritten Extraktion  $1/_8$  oder  $12^\circ 5^\circ/_0$ , nach der vierten  $1/_{16}$  oder  $6^\circ 25^\circ/_0$ , nach der zehnten Extraktion  $1/_{1024}$  oder  $0^\circ 0976^\circ/_0$ . Der Rechnung nach könnte man die Arbeit in der Praxis schon mit der sechsten Extraktion abschließen, denn der Pssanzenteil enthielte dann nur mehr  $1/_{64}$  oder  $1^\circ 56^\circ/_0$  der ursprünglich vorhandenen lösslichen Stoffe.

In der Praxis geht nun allerdings die Auslaugung oder Extraction der löslichen Körper durch Lösungsmittel nicht so glatt vor sich, wie dies der vorstehend stizzierten Theorie nach der Fall zu sein scheint; man bedarf immer viel größerer Mengen von Lösungsmitteln, beziehungsweise eines viel öfter vorgenommenen Wechsels, um die Pflanzenteile so vollständig von den in ihnen enthaltenen löslichen Körpern zu befreien, daß von ihnen nur ein kleiner Bruchteil in den Kückständen zurückgehalten wird, auch nimmt die Zeit, während welcher die Pflanzenteile mit den Lösungsmitteln in Berührung bleiben, einen wesentlichen Einsfluß auf den Verlauf der Extraction.

Es ist nämlich durch viele Versuche festgestellt worden, daß die Zeit, während welcher unter sonst gleichen Umständen eine gewisse Menge einer Substanz durch Membranen an die umgebende Flüssigkeit abgegeben wird, je nach der Substanz sehr verschieden lang ist; im allgemeinen ist dieselbe für tristallinische Körper viel kürzer als für nicht kristallinische; es ist ferner erwiesen, daß die osmotischen Vorgänge durch Erwärmen der Flüssigkeit und die hierdurch bewirkte größere Beweglichkeit aller Teile berselben beschleunigt

<

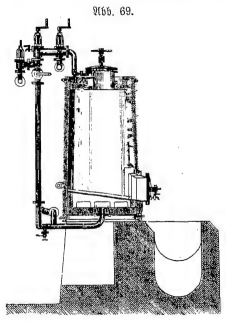
werben.

Wenn getrocknete Lohe zum Gerben verwendet werden soll, so bringt man sie bekanntlich mit Wasser und den zu gerbenden Häuten in die Lohegruben; es löst sich Gerbstoff in dem Wasser, wird aber aus diesem wieder auf die gelockerten Falern der Haut niedergeschlagen (die Haut wird zegerbt\*), das Wasser löst abermals Gerbstoff auf, und so fort, dis die Lohe nach einer gewissen Zeit als an Gerbstoff \*erschöpft\* beseitigt und durch frische Lohe ersetzt wird.

Bringt man Lohe mit immer neuen Wassermengen zusammen, so muß sie durch den osmotischen Vorgang, wie eben auseinandergesett worden, nach einer gewissen Zeit an löslichen Stoffen erschöpft« sein; bringt man aber die Lösung, welche schon aus einer gewissen Wenge von Lohe lösliche Körper ausgenommen hat, mit neuer

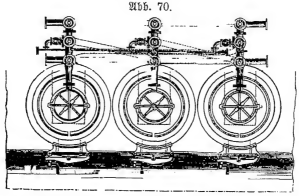
noch nicht ausgelaugter Lohe zusammen, so nimmt sie aus dieser abermals lösliche Körper auf und wird hierdurch noch konzentrierter. Da nun das Wasser für die in der Lohe enthaltenen Körper ein sehr großes Lösungsvermögen besitzt, so wird man es durch zwecknäßige Behandlung einer gewissen, in verschiedene Gefäße verteilten Lohmenge

mit einem bestimmten Mafferquantum einerfeit& dahin hringen, die Lobe pollständia zu »er= ichopfen . ander= feits hochkongen= Lösungen: trierte » Loheertraft « erhalten. Nach bem von Rohlrauich angegebenen Berfahren, welches auf die in porftebendem Tat= entmickelten fachen bafiert ift. tann man tatfäch= Lich ប្រាស្វ **L**ohe »Lohbrüben« von beliebiger Rongen= tration. epentuell bidflüffiges . Berbftoffertratt«, sowie



aus Farbhölzern die Farbstoffextrakte darstellen, und dieses Versahren bietet nehft der schon angedeuteten leichteren Verstrachtung der nach demselben gewonnenen Produkte noch den wesenklichen Vorteil, daß die zu verarbeitenden Rohmaterialien (Rinden und Farbhölzer) nicht sein gemahlen zu sein brauchen, um vollständig extrahiert werden zu können, sondern daß man sie unmittelbar in größeren Stücken anwenden kann.

Der Apparat, dessen sich Kohlrausch zur Extraktion von Kinden und Hölzern bedient, besteht aus einer Anzahl von Extraktionsgefäßen, welche sowohl untereinander als mit einem hochgestellten Wasserbehälter und einem Dampftessel verbunden sind. Abb. 69 stellt ein Extraktionsgefäß dar, und zwar im Durchschnitte samt den zugehörigen Köhrenleitungen und Wechseln, durch welche es mit den benachbarten Extraktionsgefäßen, dem Wasserbehälter und dem Dampffessel verbunden ist; Abb. 70 zeigt in der Daraussicht drei miteinander verbundene Extraktionsgefäße.



Die Extraktionsgefäße bestehen aus hölzernen oder kupsernen Gesäßen, welche nach oben hin schwach konisch zulausen und so sest gearbeitet sein müssen, daß sie den Druck einer Atmosphäre zu ertragen vermögen. In dem oberen Boden ist ein hutsörmiger Aussagen aus Kupser besestigt, welcher durch einen Deckel sest verschlossen Wateriales sowie zur Einführung der Damps und Wasserleitung dient. Eine unmittelbar über dem Boden angebrachte Öffnung in der Mantelsläche des Gesäßes, welches ebenfalls durch eine Verschraubung sest verschlossen werden kann, dient dazu, das ausgenützte Waterial aus dem Gesäße zu entfernen.

TAGETAIN TAKEN KATEGOT TORKANDERGE CA

Über dem Boden des Gefäßes ist ein schiefgestellter Siebboden angebracht, welcher das eingeworfene Material trägt; in dem Raume zwischen beiden Böben sammelt sich das Extrast und kann durch das in den Boden einmündende Rohr abgelassen oder nach einem anderen Cytrastionsgefäße geschafft werden. Alle an dem Apparate vorhandenen Metallteile, welche mit der Flüssigteit in Berührung kommen, müssen aus einem Metalle angefertigt sein, welches nicht unmittelbar auf Gerbstoff reagiert, z. B. aus Kupfer; Eisen ist in diesem Falle ganz unbrauchbar, da es mit dem Gerbstoffe sehr dunkel schwarzblaue oder schwarzgrün gefärbte Verbindungen bildet und man keine hellfarbigen, klaren Extraste, sondern tatsächlich eine der gewöhnlichen Schreibtinte sehr nahe stehende Flüssigkeit gewinnen würde.

Wenn der Apparat 3. B. aus zehn Extraktionsgefäßen besteht, so wird die Arbeit in folgender Weise eingeleitet:

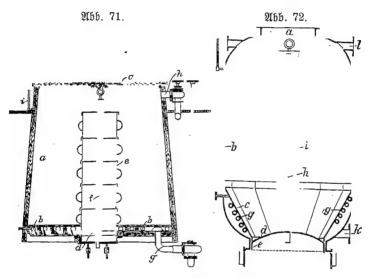
Die zehn Gefäße I bis X werden mit Lohe oder Farbholzstücken gefüllt und verschlossen; aus dem hochstehenden Wasserbehälter wird I mit Wasser gefüllt und dieses, um die Extraktion zu beschleunigen, durch Dampf auf 50 bis 70°C erwärmt. Nach einer gewissen Zeit drückt man den Inhalt von I nach II und füllt I neuerdings mit Wasser, so daß nunmehr der Inhalt von II mit der aus I kommenden Lösung, jener von I mit einer neuen Wassermenge unter Druck und gleichzeitiger Erwärmung in Berührung steht. Der Inhalt von II kommt dann nach III, jener von I nach II und wird I abermals mit Wasser gefüllt usw.

Schließlich erhält man aus dem Extraktionsgefäße X ein hochkonzentriertes Loheextrakt, respektive Lösung von Farbstoff, indem die zur Füllung eines Extraktionsgefäßes erforberliche Wassermenge zehnfach mit neuer Lohe oder Farbholz in Berührung kam; der Inhalt von I ist mit der zehnsachen Wassermenge behandelt worden, wird als erschöpfte beseitigt und I neu beschickt. Die Reihenfolge der Gefäße wird nun in der Weise abgeändert, daß das ursprünglich mit II bezeichnete Gefäß als I bezeichnet werden muß und das Gefäß I als X zu betrachten ist; nach zehnmaligem

Turnus ist die ursprünglich angegebene Reihenfolge der

Gefäße wieber hergestellt.

In England verwendet man vielfach auch Extraktionsapparate, die aus einer widerstandsfähigen Holzart, wie Pitchpineholz, angesertigt sind. Abb. 71. nach Bühler veranschaulicht solch eine Vorrichtung. In den Bottich a, der 5000 bis 10.000 kg zerkseinertes Holz zu sassen vermag,



liegt am Boben, durch Schuthretter abgedeckt, eine durchlochte Dampfichlange b, beren Löcher, um Verstopfungen zu verhäten, nach unten gerichtet sind. Das Holz, das durch eine Öffnung c des Deckels eingefüllt wird und ursprünglich nahezu den Bottich erfüllt, sinkt nach und nach zusammen und bilbet dann eine schwere kompakte Masse. Um die Entleerung zu erleichtern wird daher auf das am Boden besindliche Mannsoch d ein geteilter Schlot e aufgesetzt, der verhindert, daß sich die Öffnung verlegt. Innerhalb dieses Schlotes besindet sich ein abnehmbares Dampfrohr f, das

THE PROPERTY OF THE PARTY OF TH

ben Saftumlauf im Bottich bewirkt. Wenn der Apparat entleert werden soll, so wird das Dampfrohr f und der Mannlochdeckel entsernt und das Holz möglichst heiß durch den Schlot ausgeworfen. In dem Maße, als diese Arbeit sortschreitet, verkürzt man durch Abnehmen von Gliedern den Schlot, um die Überwurffante in geeigneter Höhe zu haben. Sin mit einer Schuthande überdecktes Abzugrohr g, ein oben einmündendes Füllrohr h und ein Wasserstandsanzeiger i vervollständigen die Sinrichtung. Während der Extraktion wird durch Sinleiten von Dampf die Temperatur der Füllung nahe an 100° gehalten.

Ein kupferner, moderner Extraktionsapparat ist in Abb. 72 nach Bühler wiedergegeben. Das Holz wird durch bas obere Mannloch a des Kochers b eingetragen und ruht auf dem kupfernen Siebboden c und dem Boden d des unteren Mannlochdeckels e. Das Mannloch ist so groß gewählt, damit der ganze Inhalt mit geringer Nachhilfe entfernt werden kann. Die Schlange g dient zum Anwärmen, das Dampfrohr h zur Beförderung des Saftumlaufes. Das Schuhrohr i kann etwas angehoben werden, um die Entleerung zu erleichtern, k ist der Sastabzug, l ist der Zulausschuhen.

Mehrere solcher Apparate werden — wie oben an der Hand des älteren Extrakteurs von Kohlrausch geschilbert, zu Batterien vereint, um die systematische Extraktion des Gutes zu ermöglichen.

Die konzentrierten Lohbrühen, welche man aus einem solchen Apparat erhält, können, nachdem sie, um das Einstreten von Zersetzungen (durch Schimmelbildung, welcher sie sehr unterworfen sind) zu verhüten, mit etwas Karbolsäure versetzt wurden, in Fässern verschickt werden, oder man kann sie durch Eindampfen so start konzentrieren, daß sie Beschaffenheit von Sirup erlangen und dann als Gerbstoffextratt«, Eichenloheextratt«, Fichtenloheextratt« 2c., je nach dem angewendeten Materiale (gleichfalls in Fässern), versenden.

Die Extraktion ift stets mit einem Verluste an Gerbstoff verbunden, die sich nach dem D. R.-P. 218.534 verhindern lassen soll, indem man die gerbstoffhaltigen Stoffe vor dem Auslaugen einer höheren Temperatur aussett. Während es z. B. nicht möglich ist, Myrobalanen mit Wasser zu extrashieren, ohne einen Gerbstoffverlust von etwa 20% zu erzleiden, wobei außerdem der Extrakt nur trübe löslich ist und sich beim Erwärmen der Cstrakt nur trübe löslich ist und sich beim Erwärmen der Lösung noch stärker trübt, kann man dasselbe Material, wenn es vorher einige Zeit auf eine 40° übersteigende Temperatur gebracht wurde, mit Wasser extrahieren, wobei dann keine Zersehung des Gerbstoffes eintritt. Das aus solchen Auszügen hergestellte Extrakt ist klar löslich und zeichnet sich durch einen sehr hohen Gerbstoffgehalt aus.

Beil der Gerbstoff ein ungemein leicht zersetzbarer Körper ist und beim Eindampfen seiner Lösung in offenen Gefäßen schon stark verändert wird, muß das Eindampfen unter Anwendung besonderer Vorsichtsmaßregeln, unter vermindertem Druck und bei sehr niederer Temperatur, in so-

genannten Bakuumpfannen vorgenommen werden.

Die Vakuumpfannen werden gegenwärtig allgemein zum Zwecke der Konzentration von Flüssigkeiten verwendet, welche Körper enthalten, die durch Erwärmen über eine gewisse Temperatur nachteilige Beränderungen erleiden würden, z. B. von Zuckerlösungen. Dem Prinzipe nach besteht jeder derartige Apparat aus einem dickwandigen Gefäße von Kupfer, in dem eine Dampsschlange liegt, durch welche die Erwärmung der Flüssigkeit bewerkstelligt wird. Dieses Gefäß ist mit einer Luftpumpe verdunden, welche bei Beginn der Operation die Luft, später die Wasserbämpse weglaugt, so daß die Flüssigkeit in dem Abdampsgefäße, während der ganzen Arbeit des Eindampsens unter niederem Drucke steht.

Loheextrakte und Auszilge von Farbhölzern kommen unter diesen Berhältnissen meist schon unter 60° in lebhaftes Sieden und bei dieser niederen Temperatur ist keine Zersetzung des Gerbstoffes, beziehungsweise der Farbstoffe zu

TANKLIN VINA A TELEVISION OF THE PARTY OF TH

befürchten. Nachdem die Lösungen bis zur entsprechenden Konzentration abgedampft sind, läßt man sie unmittelbar aus dem Bakuumapparate in die zu ihrer Versendung bestimmten Fässer sließen, wo sie, je nachdem man das Ubdampsen mehr weniger weit getrieben hat, zu sirupdicken

bis gang feiten Maffen erftarren.

Es ist wichtig, die Fässer, in denen das Extrakt versendet werden soll, unmittelbar nachdem sie mit der heißen Flüssseit gefüllt wurden, sest zu verschließen; man bewahrt hierdurch die eingedickten Extrakte am einsachsten und sichersten vor dem Verderben, welchem sie sonst durch Ansiedlung von Schimmelpilzen sehr ausgesetzt sind. Wenn nämlich im Fasse selchst Schimmelkeime enthalten sind, oder aus der Luft in das Extrakt gelangen, so werden sie durch die Berührung mit der auf 60°C erwärmten Flüsssgeit entweder getötet oder es wird doch ihre Entwicklungsfähigkeit sür sehr lange Zeit unterdrückt — die Extrakte bleiben dann in den geschlossenen Gefäßen vollkommen unverändert.

# Die Darstellung von festen Holzextratten (Lohe= und Farbstoffextratten).

Die Anfertigung der festen Extrakte von Gerb- und Farbstoffen hat sich in neuerer Zeit zu einem Großgewerbe ausgebildet, die Fabrikation zerfällt in mehrere Haupt- operationen. Diese Operationen sind 1. das Zerkleinern der Kinden oder Hölzer, 2. das Ausziehen der löslichen Stoffe, 3. das erste Einkochen der Brühen, 4. das Filtrieren der Brühen und 5. das Konzentrieren der Brühen bis zu dem Grade, daß man beim Erkaltenlassen der eingekochten Brühen eine seste Masse erhält.

Das Zerkleinern finbet bei Rinden mittels Vorrichtungen statt, welche den vorbeschriebenen Mühlen und Schneideapparaten mehr oder minder ähnlich sind; bei Farbhölzern geschieht das Zerkleinern unter Anwendung beson-

berer Rafpelmaschinen.

Das Ausziehen der Gerb- oder Farbstoffe erfolgt jett immer in einer Vorrichtung, welche mit den Diffusionsbatterien, deren man sich in den Zuckersabriken bedient, die größte Ühnlichkeit hat und aus 10 bis 12 Extraktionszylindern besteht, welche so miteinander verbunden werden, daß der Inhalt jedes Zylinders 10- bis 12 mal mit frissehem Wasser — je nach Umständen mit kaltem oder ans

gewärmtem Waffer behandelt wird.

Bei der Extraction loft sich aus den Rohmaterialien nicht nur Gerbftoff, sonbern es werben auch andere Subftanzen ausgezogen, unter benen die fogenannten Phlobaphene die wichtigsten find, neben ihnen find, je nach ber Natur des Holzes, auch Eiweißstoffe, Gummiarten und Harze vorhanden. Diese Stoffe find nur in heifem Wasser und in den kongentrierten Gerbfaurebrühen, jedoch nicht in kalten verdünnten Brühen löslich. Sie scheiden sich daber beim Gerben ab, wenn die Brühen ausfühlen. Deshalb muffen diese Stoffe entfernt werden, mas oft Schwierigkeiten bereitet. Um besten eignet sich hierzu Blutalbumin, das vielfach im Großen als Rlar- und Entfärbungsmittel angewendet wird. Rach dem Rusate des Albumins, den man in Sedimentiergefäßen, die mit indirefter Beigung und einem Rührwerke versehen sind, läßt man absigen und zieht die flare Lösung ab, ber Bobenfat wird abgepregt und fann als Düngemittel verwendet werden.

Dann gelangen die Gerbstofflösungen in die Bakuumapparate, die meist nach dem Mehrkörpersystem gebaut find.

Je nach der Größe des Betriebes verwendet man Vakuumapparate verschiedener Konstruktion. Wie auch ein derartiger Apparat gebaut sein mag, immer muß er aus einem mit Dampf zu beheizenden geschlossenen Verdampfungsegefäße bestehen, welches mit einer Luftpumpe in Verdindung steht, die so kräftig wirkt, daß sie alle in dem Gefäße sich bildenden Dämpfe sofort absaugt und der Druck in dem Verdampfungsgefäße fortwährend sehr nieder bleibt. Unter diesen Umständen ist es möglich, die Lohes oder Farbenbrühen sehr rasch bei einer Temperatur von 50 bis 60° C

1

ž

**1** 

THE REAL PROPERTY AND PROPERTY OF THE PARTY OF THE PARTY

so weit einzudampfen, daß sie beim Erkalten zu einer festen

Masse von fast pechartiger Beschaffenheit erstarren.

Da die festen Extrakte sehr hygrostopisch sind, so läßt man sie, gewöhnlich von dem Bakuumapparate weg, in die mit Papier ausgefütterten Fässer sließen, in denen sie versendet werden sollen, und schließt die Fässer, unmittelbar

nachdem ihr Inhalt gang erstarrt ift.

Um Gerbstofflösungen zu entfärben und zur Herstellung hellfarbiger Lederjorten geeignet zu machen, werden nach dem Deutschen Reichs-Patent der Deutschen Bersuchsanstalt für Lederindustrie Ar. 220.021 die Gerbstoffauszüge im allgemeinen, besonders aber Mangroverinden, Malettrindenund Quebrachoholzauszug mit aktiviertem Aluminium, d. i. Aluminiumamalgam behandelt. Dieses und ähnliche Versfahren besigen allerdings den Nachteil, daß damit oft recht beträchtliche Gerbstoffverluste verbunden sind, doch sind sie bei vielen Extrakten nicht zu umgehen.

Kaltlösliche Gerbstoffextrakte sassen sich übrigens in ausgezeichneter Weise durch die Behandlung schwer löslicher Extrakte, besonders von Quebrachoextrakt mit Sulsiten (D. R. P. 91.603) herstellen. Man läßt auf Gelbholz, Hemlock, Fisetholz, Querzitron, Quebracho und Fichte, beziehungsweise deren Extrakte bei Temperaturen von 100 bis 150° eventuell unter Druck Bisulsite oder Sulsite der

Alfalien einwirken.

### Die Berwertung der Birfenrinde.

Die Birkenrinde kann in berselben Weise als Lohe verwendet werden, wie andere Baumrinden, sie finden aber in manchen Gegenden, namentlich in Nordeuropa, eine ganz spezielle Verwertung, welche unter Umständen auch bei uns sehr einträglich sein kann. Unterwirft man Birkenrinde der trockenen Destillation, so erhält man zwar die bei der trockenen Destillation von Holzsubstanz gewöhnlich aufetretenden Körper: Sase, Holzessig und Teer, aber die Menge des letzteren ist verhältnismäßig sehr groß.

Der Birfenteer, ober wie er auch fälschlich genannt wird, bas Birfenteerol, befitt einen gang fpegifischen Geruch. welcher jener bes Juchtenleders ift, weil Diefes eben mit Birfenteerol eingerieben wird. Die angeblich aus Juchtenleder bestehenden Luruslederwaren find meistens aus anderem leichten Leber angefertigt und verdanten den » Juchtengeruch « eben nur bem Umstande, daß sie wie das echte Juchtenleder mit Birkenteerol eingerieben werden. Um zweckmäßigsten wird man die Destillation der Birkenrinde in großen eifernen Reffeln bornehmen, welche mit einem Belme ber= sehen und mit einer Rühlschlange verbunden find; die Deftillationsprodutte Holzessig und Teer laffen fich hierdurch mit Leichtigkeit vollständig gewinnen und bas Deftillat scheidet sich in der Rube in zwei scharf voneinander getrennte Schichten. Nachdem die Ausbeute an Effigfaure bei ber trockenen Destillation ber Rinden immer nur eine geringfügige ift, lohnt es fich nicht, ben Solzessig felbst zu verarbeiten, sondern man sammelt ihn und verwertet ihn an folche Kabriken, welche fich speziell mit der Darstellung von reiner Gifigfaure aus Solz beschäftigen.

### XV.

# Die Gewinnung von Karz und atherischen Glen aus Kölzern.

Durch das sogenannte Schwelen der Nadelhölzer kann man nebst den Produkten der trockenen Destillation auch das in dem Holze enthaltene Terpentinöl, sowie einen Teil des Harzes, letzteres aber nur in sehr unreinem Zustande gewinnen, ebenso kann man bei der Verarbeitung harzreicher Nadelhölzer auf Zellulose das Terpentinöl in reinem Zustande abscheiden. In manchen Gegenden wird aber die Gewinnung von Harz und

ätherischem Öl aus den harzreichen Bäumen systematisch betrieben, und zwar in der Weise, daß das Holz noch als solches verwertet werden kann, während das aus den Bäumen gewonnene Rohharz für sich allein weiter verarbeitet und zur Darstellung von Terpentin, Terpentinöl, Harz (Kolo-

phonium), Harzöl und Bech verwendet wird.

Da es nicht in der Aufgabe dieses Werkes liegt, die forstliche Seite der Harzgewinnung näher zu besprechen, sei hier bloß erwähnt, daß man daß Harz durch Hervorbringung starker Verletzungen an dem Baume gewinnt, daß aber diese Verletzungen nicht derart sein dürfen, daß sie das weitere Wachstum des Baumes gefährden. In Österreich, wo eine ungemein harzreiche Varietät der Föhre (Pinus austriaca) überall auf den Kalkbergen heimisch ist,

verfährt man hierbei auf folgende Art:

Am Fuße des Stammes wird in das Holz eine muldenartige Vertiefung gehauen, welche zur Aufnahme des Rohharzes dient. Bisweilen wendet man an Stelle Dieses Bargbehälters Tontöpfe von paffender Form an und bindet biese Töpfe mittels eines um ben Stamm gelegten Drahtes fest. Damit bas Barg abfließt, wird an bem Stamme, welcher fich über dem Behalter befindet, ein Stuck der Rinde weggehauen, anfangs oft nur 30 cm hoch. Wenn das Ausfließen bes Harzes an der verletten Stelle nachläßt, wird die Rinde weiter nach oben hin weggenommen, und man fährt damit fort, solange der Baum überhaupt noch Harz gibt. Bei manchen Stämmen wird während einer Reihe von Jahren allmählich die Rinde bis zu 4 m Sohe vom Boden auf gemessen und bis jum halben Umfange bes Stammes weggenommen. Damit bas langs bes Stammes herabfließende Sarg ficher in den hierfür bestimmten Behälter gelange, werben in dem von der Rinde befreiten Stammteile Biebe in Schiefer Richtung angebracht und in dem fo entstandenen Spalt dunne Holzspane gestedt, welche bas herablaufende Barg zwingen, in ben Behalter zu fliegen.

In dem Behalter sammelt sich eine gabe, honiggelbe Sarzmasse, über ihr eine mafferige Ruffigfeit an; von Zeit

in the second se

zu Zeit werden die Behälter mittels eines passend gesormten Löffels entleert, das Harz in größeren Fässern gesammelt und gewöhnlich erst im Herbste nach der Fabrik gefahren,

in welcher es weiter verarbeitet werben foll.

In Sübtirol und im Tale St. Martin in Piemont gewinnt man den sogenannten venezianischen Terpentin aus den Stämmen von Larix decidua Mill., indem man etwa 30 cm über dem Boden in den Stamm ein Loch von 2 bis 3 cm Durchmesser bohrt; in Tirol wird das Loch bis zum Mittelpunkte des Stammes gebohrt und die Öffnung mit einem Stöpsel geschlossen. Während des Sommers füllt sich die Höhlung mit Terpentin, der im Herbste abgelassen wird, worauf man die Öffnung während des Winters geschlossen hält und im nächsten Jahre aus derselben abermals Terpentin erhält. Die jährliche Ausbeute an Terpentin soll an einem Stamme zwischen 100 und 300 g betragen.

Im Tale von St. Martin bohrt man die Löcher an der Südseite des Stammes, aber nicht bis zum Mittelpunkte ein, befestigt in ihnen Holzröhren und läßt durch diese den Terpentin ausfließen. Hört der Baum auf, Terpentin abzugeben, so verschließt man das Rohr, öffnet es nach 14 Tagen und gewinnt neuerdings Terpertin, und zwar jährlich 3½ bis 4 kg. Daß der Baum durch diese Beshandlung leiden nuß, ist leicht einzusehen, und daher wird auch eine große Menge venezianischen Terpentins nicht auf diese Weise, sondern dadurch gewonnen, daß man die im oberen Teile des Stammes sehr zahlreich vorhandenen, sogenannten Harzbeulen öffnet und den Inhalt derselben (Terpentin) auskstießen läßt.

Die Lösungen von Harzen in ätherischen Ölen, wie man sie aus verschiedenen Baumarten gewinnt, werden Balsame« genannt, jene, welche man aus den Nadelhölzern erhält, bezeichnet man als »Terpentine«. Da unter den in Mitteleuropa vorkommenden Holzarten die Nadelhölzer allein in großem Maßstabe zur Gewinnung von Harzprodukten verwendet werden, so beschränken wir uns auf die Schilderung der Methoden, welche im Gebrauche stehen.

Die Terpentine bilden sich während der Vegetationsperiode in der Kinde und im jungen Holze und scheiden sich in meist langgestreckten Zellen, den sogenannten Balsamgängen ab, welche durch Vereinigung mehrerer Zellen entstanden sind. Solche Stellen, an welchen sich Terpentin in größeren Mengen sammelt, sind die oben erwähnten Hanzbeulen; häusig durchbricht der Terpentin aber auch die Kinde und sließt an dem Stamme herab.

### Die Beschaffenheit der Terpentine.

Die Eigenschaften der Terpentine sind in erster Reihe von der Art der Bäume abhängig, von welchen sie gewonnen werden, und jede Art unserer Nadelbäume, ja sogar die Barietäten derselben Art liesert Terpentine von verschiedenem Flüssteitsgrade, Farbe, Geruch und Geschmack. Unmittelbar nach dem Ausstießen aus den Bäumen sind alle Terpentine durchsichtig und meist hellgelb gefärbt und behalten auch manche diese Eigenschaften bleibend dei; es sind dies die seinen« Terpentine. Andere Terpentinarten verlieren an feuchter Luft sehr bald ihre Durchsichtigkeit, werden trübe, indem sich in der Masse kristallinische Körper ausscheiden, und man bezeichnet Terpentine mit diesen Eigenschaften als gemeine Terpentine«.

Die Terpentine bestehen aus Gemischen von ätherischen Ölen mit Harzen und diese sind wahrscheinlich als Oxydationsprodukte ätherischer Öle anzusehen; die Angaben verschiedener Chemiker über die Eigenschaften der ätherischen Öle gehen aber ziemlich weit auseinander, was wohl auf die Verschiedenheiten der aus verschiedenen Bäumen gewonnenen Produkte zurückzuführen ist. Der Terpentin, das Rohmaterial, aus welchem man Terpentinöl und Harz gewinnt, kommt im Handel in einer Reihe von Sorten vor, welche verschieden hoch im Preise stehen und von denen die nachsbenannten die vorzüglichsten sind:

A. Gemeine Terpentine (an der Luft trübe werdend).

Deutscher Terpentin, von den in Deutschland heimischen Fichten= und Föhrenarten gewonnen, bildet im frischen Zuftande eine zähe, sehr dickslüssige Masse von gelber Farbe, starkem »Harzgeruch« und brennend scharfem Gesichmade, welche an der Luft eine weißliche Farbe annimmt und trübe wird. Ein Teil des Terpentins, welcher an den von der Ninde befreiten Stellen der Fichtenstämme herabssließt, erhärtet fast vollständig zu klebrigen weißlichen Massen und wird am Ende des Sommers mittels scharfer Berkzeuge von dem Holze abgeschabt, er bildet das sogenannte scherharz.«

Die unter bem Namen Malbweihrauch« bekannten Harzmassen von meist birnförmiger oder tränenförmiger Gestalt sind Stücke von Scherharz, welche von den Stämmen abgefallen sind und welche man nicht selten in Ameisenhausen sinden, wohin sie von den Ameisen geschleppt werden; in seinen Eigenschaften unterscheidet sich der Waldweihrauch von dem am Stamme erhärteten Harze wohl nur dann, wenn er durch lange Zeit in der Erde gelegen hat.

Französischer Terpentin, vorzugsweise von der Strandsichte in der Umgebung von Bordeaux in großen Mengen gewonnen, ist in seinen Eigenschaften dem deutschen Terpentine sehr ähnlich, wird aber gewöhnlich, bevor er in den Handel gebracht wird, einer Reinigung von fremden Körpern unterworsen, indem man ihn durch Stroh filtriert; darauf bleiben Nindenstücken, Fichtennadeln, Insetten usw., welche von der zähen Masse umschlossen werden, zurück und man erhält den Terpentin als ziemlich klare, zähslüssige Masse.

Das als Galipot oder barras bezeichnete, mehr bem Harze als dem Terpentine gleichende Produkt wird in derselben Weise von der Strandsichte gewonnen, wie das Scherharz bei der Gewinnung des deutschen Terpentines.

Amerikanischer Terpentin, meistens von Pinus palustris stammend, ist in neuerer Zeit auch in Europa ein starker Konkurrent für die einheimischen Terpentine geworden; das Galipot dieses Terpentins bildet dunkelgelbe glanzlose

Massen.

In bezug auf ihren Gehalt an ätherischem Öle (Terpentinöl) zeigen die Terpentine verschiedenen Ursprunges bedeutende Unterschiede; während deutscher Terpentin dis zu  $32^{0}/_{0}$  ätherisches Öl liefert, erhält man aus französischem höchstens 25, aus dem amerikanischen aber nur  $17^{0}/_{0}$  ätherisches Öl.

B. Feine Terpentine (an der Luft klar bleibend). Venezianischer Terpentin von Larix decidua ist in ganz frischem Zustande milchartig getrübt, wird beim Stehen aber klar und bildet eine farblose bis bräunlich gefärbte, fadenziehende Masse von nicht unangenehmem Harzgeruch und bitterem Geschmack; bei der Destillation liefert er zwischen 18 und 25% atherisches Öl.

Straßburger Terpentin, aus den Harzbeulen der Weißtanne gewonnen, ist dem venezianischen sehr ähnlich, aber dünnstüssiger und dunkelfarbiger als dieser, von zitronenartigem Geruch und scharf bitterem Geschmack.

Bu ben feinen Terpentinen sind auch noch zu rechnen:

1. Der kanadische Terpentin von der Balsamtanne; er ist kaft ganz farblos, wohlriechend und scharf schmeckend.

2. Der Terpentin von Ihpern oder Chios, welcher auf den griechischen Inseln und in Sprien von Pistacia Terebinthinus und Pistacia vora gewonnen wird; er hat eine eigentümlich grünslichgelbe Farbe, ist dicksüsssige, riecht zugleich nach Terpentin und Fenchel und schmeckt gewürzhaft. Der Ölgehalt ist auch bei den feinen Terpentinen sehr versschieden groß; venezianischer Terpentin ergibt 18 bis 25% ätherisches Öl, Straßburger 33·5 und kanadischer Terpentin 18 6% Öl.

Obwohl über die chemische Beschaffenheit der Terpentine und der aus ihnen darstellbaren Produkte zahlreiche Arbeiten vorliegen, die in bezug auf ihre Ergebnisse ziemlich weit auseinander gehen, ist doch bezüglich des Verhältnisses zwischen Terpentin, Terpentinöl und Harz mit Sicherheit folgendes anzunehmen: Ein Terpentinöl (wie wir unten zeigen werden, scheint es eine ganze Reihe von »Terpentinölen« zu geben) nimmt Sauerstoff aus der Luft auf und geht hierdurch in Körper über, welche die Eigenschaften von Säuren besitzen und als Harze zu bezeichnen sind. Terpentinöl und Harz sind aber nur die Endglieder des Borganges, und zwar insoferne, als sich zuerst ein Gemenge

beider Körper bildet: der Terpentin.

Wir fönnen sonach die Terpentine als Lösungen von Harzen in Terpentinölen betrachten; anfangs ist nur eine geringe Menge von Harz vorhanden, und das Produkt ist ziemlich dünnstüssig; in dem Maße, in welchem die Orydation des Öles fortschreitet, nimmt dieses eine dickere Konsistenz an, dis endlich eine vollkommen feste Masse vorhanden ist. Aber selbst wenn man dieses Rohharz jahrelang liegen läßt, riecht es noch nach Terpentinöl und es läßt sich noch eine gewisse Menge des Öles durch Destillation gewinnen, so daß zu vermuten ist, die eigentümliche Beschaffenheit des sich immer mehr verdickenden Terpentines verhindere die vollständige Verstücktigung des Terpentinöles.

Nach älteren Untersuchungen von Unverdorben enthält das aus den Terpentinen dargestellte Harz mehrere Säuren, und zwar: Pininsäure oder a Harz in hochprozentigem Weingeist löslich; Silvinsäure oder ß Harz in Weingeist unlöslich; y Harz von nicht saurer Beschaffenheit. Außer diesen in allen Terpentinharzen vorkommenden Körpern soll im französischen Terpentin eine weitere Säure, Pimarsäure, im Straßburger und kanadischen Terpentin eine

Säure: Abietinfäure und Abietin enthalten sein.

Die Pininsäure stellt einen gelbbraunen amorphen Körper von start sauren Eigenschaften dar, dessen Alkalissalze in Wasser lößlich sind (Harzseisen); die Zusammensehung der Vininsäure steinmt mit sener der Silvinsäure überein  $(C_{20} H_{30} O_2)$ , und der Unterschied zwischen beiden Säuren liegt haupssächlich darin, daß die Silvinsäure kristallinisch ist; die Kristalle sind große rhombische Säulen, welche sich leicht in Weingeist und ätherischen Ölen lösen, dei 150 bis  $170^{\circ}$  C schwelzen und bei längerem Erhipen auf etwa  $240^{\circ}$ 

in eine neue, nicht fristallisierbare Berbindung: Rolophol-

fäure übergehen.

Die Pimarsäure ist kristallinisch, schmilzt bei 155°, sublimiert bei 170° C und ist ebenso zusammengesett wie die Silvinsäure. Die Kristalle werden beim Liegen an der Luft undurchsichtig und lösen sich dann leichter in Weingeist als früher. Durch Erhitzen liefert sie neben Wasser als Zersetungsprodukte das neutrale Pimaron ( $C_{20}H_{28}O_4$ ) und Pyromarsäure, welch letztere in der Zusammensetung, nicht aber in der Kristallsorm mit der Pimarsäure übereinstimmt. Das Abietin wird aus dem Harze des Straßburger und kanadischen Terpentines durch Ausziehen mit heißem Weingeist und Abkühlen der Lösung in Form von rektangulären Brismen gewonnen.

Nach Maly kommt in dem Terpentin nur eine einzige Säure, die Abietinsäure, vor, welche in dem frischen Terpentin in wasserfreiem Zustande in Terpentinöl gelöst ist; beim Eintrocknen des Terpentins hinterbleidt sie als eine gelbe, nicht kristallisierte spröde Masse, welche sich leicht in Weingeist und Ather löst und bei 90° C weich wird. Fügt man zu der Lösung der Säure in Weingeist eine gewisse Wenge von Wasser, so trübt sich die Flüssigkeit und scheidet dann Kristalle von wasserhaltiger Abietinsäure aus, welche erst bei 165° C schmilzt; die nicht kristallisierte Abietinsäure hat die Zusammensehung  $C_{44}$   $H_{62}$   $O_4$ , die kristallisierte  $C_{14}$   $H_{64}$   $O_5$ .

Dieser Anschauung entsprechend ist der frische Terpentin eine Lösung von wasserfreier Abietinsäure in Terpentinöl; an trockener Luft verdunstet das Dl allmählich und die Säure hinterbleibt als durchsichtige amorphe Masse, an feuchter Luft verwandelt sie sich in die kristallinische Säure und hierdurch erscheint der Terpentin undurchsichtig oder

gum mindeften trübe.

### Die Verarbeitung der Terpentine.

Die Terpentine oder das Rohharz, welches man durch das "Anharzen« der Bäume gewinnt, werden durch Deftil-

lation weiter verarbeitet, man erhält als Hauptprodukte Terpentinöl und Harz, welch letzteres je nach der Behandlung sehr verschiedene Eigenschaften zeigt. Die Destillation der Terpentine wurde und wird auch gegenwärtig noch an vielen Orten in sehr primitiver Weise ausgesührt, wobei das Harz, welches hinterbleibt, nachdem das Terpentinöl abdestilliert ist, zum Teil der trockenen Destillation unterzogen wird und je nach der Höhe, bis zu welcher man die Temperatur gesteigert hat, gelbes, rotes, schwarzes Harz

(Bech) liefert.

Das roheste Verfahren, nach welchem harzreiche Bölzer verarbeitet werden, ist das schon früher geschilderte Teerichwelen, wodurch man anfangs eine hellbraun gefärbte Maffe, weißen Teer, erhalt, mahrend in den fpateren Stadien bes Schwelens immer bunkelfarbigere Teermassen abfließen: schwarzer Teer. Durch Destillation des weißen Teeres mit Waffer erhält man ein wenig wertvolles, weil durch Brobutte ber trockenen Destillation meift unangenehm brenglich riechendes Dl. das sogenannte »Rienöl« (oder auch polnisches Terpentinol), und als Rudftand im Deftilliergefäße eine gelblichweiße Maffe, welche bei Sommerwärme ftart erweicht. Der schwarze Teer, in gleicher Weise behandelt, liefert » Pechöl « und schwarzes glafiges » Pech « von höher liegendem Schmelapuntte. Durch Behandlung ber harzreichen Solzer in den Thermoteffeln oder besonderen Dampfdestillier= apparaten erzielt man bei zweckmäßig geleisteter Arbeit zwar eine gewiffe Menge reineren Terpentinöles. jedoch Harz von besonderer Reinheit zu gewinnen.

#### Darstellung der Harze und des Terpentinöles durch Destillation der Rohharze.

Feinere Produkte, sowohl Terpentinöl als Harz, lassen sich nur gewinnen, wenn man die Destillation des Rohharzes oder Terpentines mit Wasser vornimmt, weil es dann bei vorsichtiger Arbeit möglich ist, die Zersehung des Harzes hintanzuhalten. Die hierzu verwendeten Apparate bestehen aus kupfernen Destillierblasen, welche burch einen Helm mit einer Rühlschlange in Berbindung gesett werden.

Beim Erhiten bes Terpentines mit Wasser wird das Terpentinöl sast vollständig verslüchtigt und trennt sich beim Stehen des Destillates von dem Wasser, auf welchem es schwimmt; der Rückstand in der Destillierblase, der sogenannte zeesochte Terpentin\*, besteht aus den Harzsäuren, kleinen Mengen von Terpentinöl, Wasser und den etwa vorhandenen mechanischen Verunreinigungen des Rohharzes, wie Fichtennadeln, Kindenstücken usw.

Die Eigenschaften des gekochten Terpentines oder des scallipot« hängen von der Beschaffenheit des ursprünglich

angewendeten Rohmateriales ab.

Der »beutsche gekochte Terpentin« bildet eine gelblichbraune undurchsichtige Maffe, welche in der Ralte fprobe, bei gewöhnlicher Temperatur aber ziemlich weich ift, und zwar um fo weicher, je mehr Terpentinol fie noch enthält: bei längerem Aufbewahren wird ber gekochte Terpentin infolge der Verflüchtigung von Dl allmählich fester. Durch fehr porfichtiges Erhigen des gefochten Terpentines, nachdem das Baffer und Terpentinol abgetrieben ift, fann man noch einen Teil des Terpentinöles gewinnen und erhalt bann als Rudftand eine Maffe von größerer Konfifteng; es ift aber in diesem Falle schwer, ein hellfarbiges Brodutt au erzielen, weil die Sarze schlechte Barmeleiter find und infolgedeffen die unmittelbar mit der Wandung der Deftillierblase in Berührung stehenden Bartien teilweise troden destilliert werden. Das französische und amerikanische Gallivot werden meistens auf diese Weise behandelt und bilden gelbgefärbte glanglofe Maffen von ziemlicher Sarte.

Das sogenannte selbe Fichtenharz wird dargestellt, indem man, nachdem das Terpentinöl abbestilliert ist, die Destillierblase schnell öffnet, die darin besindliche geschmolzene Masse durch Leinwand filtriert und gewöhnlich in Kübeln, welche nach oben hin weiter sind, erstarren läßt. Je wasserwer das Harz ist, desto glasiger sieht es aus, je weniger hoch die Temperatur war, der es ausgesetzt wurde,

um so hellsarbiger ift es; enthält es noch viel Wasser, so sehlt das glasige Aussehen gänzlich und das Fichtenharz erscheint als weißliche oder gelbe Masse, welche auch nicht den schön muscheligen Bruch des völlig entwässerten Harzes besitz; das Produkt nähert sich dann immer mehr jenem, das man als »weißes Harz« bezeichnet und welches man dadurch darstellt, daß man die Destillation unterbricht, wenn mit den Wasserdämpsen kein Terpentinöl mehr übergeht.

Das »burgundische Pech« ist Fichtenharz, welches in der oben angegebenen Weise durch vorsichtiges Erhizen von Terpentinöl befreit wurde; da man diese geschätzte Sorte Harz mit hellgelber Farbe im großen nur durch Dampfbestillation darstellen fann, stellt man häusig eine ebenfalls als »burgundisches Pech« in den Handel gebrachte Imitation des Präparates durch Zusammensetungen von Kolophonium mit Gallipot dar, in ähnlicher Weise wird das gelbe Fichtenharz durch Zusammenschmelzen von Kolophonium, weißem Harz und Wasser nachgeahmt.

Das Kolophonium entsteht badurch, daß man das Harz, nachdem das Terpentinöl mit Wasser vollständig verslüchtigt ist, eine Zeitlang erhipt, dis eine Probe die Eigenschaften erlangt hat, welche dem Kolophonium der betreffenden Harzart entspricht: man kann daher das Kolophonium als Harz bezeichnen, welches schon teilweise durch trockene Destillation zersett wurde. Die Beschaffenheit des Kolophoniums scheint nicht bloß von der Temperatur abzuhängen, dis zu welcher es erhipt wurde, sondern auch durch die spezifischen Eigen-

schaften des Rohmateriales bedingt zu sein.

Das Kolophonium erscheint als schwach gelblich bis bunkelrotbraum gefärbte, vollkommen durchsichtig und glasig aussehende Masse und ist entweder so weich, daß es den Eindruck des Fingernagels annimmt, oder es läßt sich erst mit einem eisernen Nagel rihen; es ist durchscheinend bis undurchsichtig, zwischen diesen Extremen in Farbe, Härte und Durchsichtigkeit sinden sich alle nur denkbaren whergänge vor. Unter dem Mikrostope erscheint das Pulver mancher Kolophoniumarten völlig amorph, bei dem an-

derer, namentlich der weichen Sorten erkennt man, daß in eine amorphe Grundmasse prismatische Kristalle ein-

gelagert find.

Amorphes Kolophonium ift ungemein spröbe, leicht zu pulvern und fast ganz geruch- und geschmacklos; es schmitzt in der Wärme und wird zuvor schon sehr weich, und löst sich in Weingeist, Ather, Schwefelkohlenstoff, in fetten und ätherischen Dien und in Alkolien; das spezissische Gewicht

schwankt zwischen 1.010 und 1.080.

Das Kolophonium wird vielfach zur Fabrikation von Seifen verwendet und ist für diesen Zweck um so wertwoller, je hellfardiger es ist; um das Kolophonium zu entstärben, reicht man mit den gewöhnlichen Bleichmitteln nicht aus, weil diese auf die Harzsubskanz selbst in energischer Weise einwirken, sondern man muß zu diesem Behuse die Harzsühren nach dem von Hauth und Pochin angegebenen Verschren der Destillation unterwerfen; es beruht darauf, daß die Säuren in einem Dampsstrome von entsprechend hoher Temperatur verslüchtigt werden können. Das Kolophonium wird geschmolzen, so weit erhitzt, die sich über demselben weißliche Nebel zeigen, und dann durch Einleiten eines Stromes von überhitztem Wasserdampf die Destillation der Harzsäuren eingeseitet.

### Die Destillation des Robharzes mittels Dampf.

Das durch Deftillation des Rohharzes in Deftillierblasen mit direkter Beheizung gewonnene Terpentinöl ist fast immer durch eine gewisse Menge anderer Kohlenwasserstoffe, welche durch die Zersetzung der Harzsäuren entstehen, verunreinigt, auch besitzt das Kolophonium infolge dieser Zersetzung eine ziemlich dunkle Farbe, welche den Wert des Produktes vermindert. Wenn man die Destillation des Kohharzes unter Anwendung von Wasserdamps aussährt, so erhält man nicht nur das Terpentinöl frei von allen Zersetzungsprodukten des Kolophoniums selbst, sondern mit der hellsten Farbe, welche es seiner Abstammung nach überhaupt besitzen kann; außerdem bietet dieses Verfahren den Vorteil, daß man sehr große Mengen von Rohharz in einer Operation und unter Auswand der geringst möglichen Brennstoffmenge verarbeiten kann. Es ergibt sich aus diesen Aufsählungen wohl von selbst, daß nur das Versahren der Destillation des Terpentines mittels Dampf das allein empsehlenswerte ist.

Der Destillierapparat, dessen man sich für diese Zwecke bedient, kann so ausgeführt werden, daß er bis zu 4000 kg Rohharz faßt; er besteht aus zwei Hauptteilen: der Destillierblase D. lierblase und dem Filtrierapparate. Die Destillierblase D.

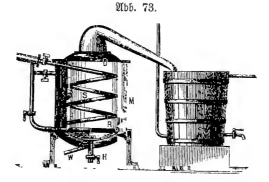


Abb. 73, ift aus Rupfer angefertigt, von einem Dampfmantel M umgeben und außerdem, der schnelleren Erwärmung wegen, mit einer Dampfichlange S versehen.

Nebst dieser Schlange liegt in der Destillierblase ein ringförmiges Rohr R, welches an der Unterseite mit vielen engen Öffnungen versehen und selbständig mit dem Dampftesse verbunden ist. Das Rohr W dient zum Ablaufe des zwischen Mantel und Blase sich kondensierenden Wassers, das Rohr H zum Ablassen des von Terpentinöl befreiten geschmolzenen Harzes.

Nachdem bie Deftillierblase mit Robharz gefüllt ist, läßt man Dampf von 2 bis 3 Atmosphären Spannung in

den Raum zwischen Mantel und Blase treten und gleichzeitig durch die Dampsichlange streichen, welche in der Blase selbst liegt. Sobald der Inhalt der Blase ganz flüssig geworden und aus der Kühlschlange schon Öltropfen abzussließen anfangen, läßt man durch das in der Blase liegende Ringrohr auch Damps in das Innere der Blase treten; der Dampsstrom bringt das Terpentinöl zur Verflüchtigung, und nun verdichtet sich in der Kühlschlange ein Gemisch aus Wasser und Terpentinöl, welches in Apparaten aufgefangen wird, die nach Art der sogenannten Florentinerflaschen konstruiert sind.

Nach beendetent Abtrieb bes Terpentinöles wird der Zutritt des Dampfes in das Innere der Destillierblase selbst abgesperrt, diese aber noch einige Zeit von außen erhist, um das Harz völlig wasserfei zu erhalten, und dann sogleich zur Filtration des letzteren geschritten. Damit die Filtration des geschmolzenen Harzes rasch vor sich geht, ist es notwendig, es während des Filtrierens burch andauerndes Erwärmen

21bb. 74.

bünnflüssig zu erhalten und es unter Druck durch die als Filter wirkende Substanz zu treiben. Abb. 74 versinnlicht die Einrichtung eines Apparates, welcher diesen Bedingungen entspricht.

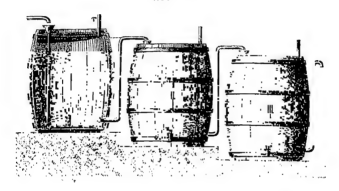
Ein aus starkem Blech angesertigter Zysinder C, der oben mit einer Öffnung O versehen ist, durch die man das geschmolzene Harz aus der Destillierblase einströmen läßt, und welcher mit einem Dampsmantel D umgeben ist, besitzt einen abnehmbaren und unten gewöldten Boden, in dessen Mitte eine siebsörmig durchlöcherte Platte P einzgesetzt ist, auf welcher ein Filtriertuch liegt; unter dem Ab-

flugrohre werben die Gefäße aufgeftellt, in benen bas fil-

trierte Barg erftarren foll.

Unmittelbar bevor man das geschmolzene Harz aus der Destillierblase in das Filter einströmen läßt, wärmt man dieses durch Dampf an, füllt es mit Harz, verschließt die Öffnung und läßt nun durch Öffnen des Hahnes H Dampf auf die Obersläche des geschmolzenen Harzes wirken; der Druck des Dampses treibt das Harz durch das Filtriertuch, und darauf hinterbleiben alle sesten Körper, welche dem Harze beigemischt waren. Nach beendeter Filtration





wird der Dampf abgestellt, der Boden des Filters abgenommen und das Filtriertuch durch ein anderes erseht. — Man kann das aus der Kühlschlange des Destillierapparates (Abb. 75) absließende Gemisch, aus Wasser und Terpentinöl bestehend, einsach in einer Kuse auffangen, welche
in verschiedener Höhe mit Ablaßhähnen versehen ist, undnachdem sich beide Flüssigkeiten durch Ruhen getrennt
haben, das Wasser oder das auf ihm schwimmende Ol
ablassen. Da es aber am zwecknäßigsten ist, das Terpentinöl so wenig als möglich mit Luft in Berührung zu
bringen, wendet man auch vielsach Apparate an, welche in ihrer Einrichtung den Florentinerflaschen gleichen. Gine einsfache Borrichtung biefer Art ift in Abb. 75 abgebildet.

Sie besteht aus einem Fasse I, in dessen oberen Boden ein bis nahe zum unteren Boden reichendes Trichterrohr und ein enges, beiderseits offenes Rohr R eingesetzt ist. Unmittelbar über dem unteren Boden des Fasses ist ein Rohr befestigt, welches bis nahe zum oberen Boden emporsteigt, dort rechtwinklig gebogen ist und über einem Trichterrohre mündet, welches in das entsprechend tieser gestellte Faß II eingepaßt ist, das dieselbe Einrichtung besitzt, wie das Faß I und das Kaß III.

Das in I sich sammelnde Gemisch aus Wasser und Terpentinöl scheidet sich in der Weise, daß das Öl emporsteigt; ist das Faß so weit gesüllt, daß die Flüssigkeit aus dem Rohre in das Faß II übersließt, so tritt nur Wasser nebst wenig Öl nach II über, und man erhält allmählich I ganz mit Öl gefüllt, II und III füllen sich im Verlaufe der Operation ebenfalls mit Öl an. Durch Öffnen der Hähne am Boden der Fässer kann das Öl in den Rektisstätionsapparat gebracht oder unmittelbar in die Transportgefäße abgelassen werden.

Das rohe Terpentinöl zeigt gewöhnlich sauere Reaktion, weil es kleine Mengen von Ameisensäure und Essigäure enthält, welche man dadurch beseitigt; daß man je 100 Teile des rohen Öles mit einem halben Teil gebrannten Kalk, der geslöscht und mit Wasser zu einer dünnen Milch angerührt wurde, vermischt und die Flüssigkeit dis zur vollständigen Scheidung des Öles von der wässerigen Lösung der Kalksalze stehen läßt oder sie zweckmäßiger nochmals destilliert.

### Die Eigenschaften des Terpentinöles.

Wie mehrere der sogenannten ätherischen Öle, besteht auch das Terpentinöl nicht aus einem Körper, sondern aus mehreren, welche zwar alle die gleiche Zusammensehung  $C_{10}$   $H_{16}$  haben, sich aber durch ihr chemisches und physikalisches Verhalten voneinander unterscheiden lassen. In den Tersersch. Berwerung des Holzes. 4 Auft.

pentinölen, welche aus Rohharz dargestellt wurden, das von verschiedenen Nabelhölzern stammt, sind auch verschiedene Rohlenwasserstoffe enthalten und hieraus erklären sich die großen Unterschiede in den Eigenschaften der Öle. In Ölen, welche über freiem Wasser bestilliert wurden, sind außerdem noch wechselnde Mengen von Zersetzungsprodukten des Kolophoniums enthalten, und auch hierdurch werden die Eigenschaften der Öle modisiziert.

Das reine Terpentinöl ift eine farblose, leicht bewegliche Flüssseit von eigentümlichem, aber nicht unangenehmem Geruche, welche gleichzeitig der Luft und dem Lichte ausgesetzt, rasch Sauerstoff absorbiert, sich verdickt, eine gelbe Farbe und zugleich den unangenehmen Geruch annimmt, welchen man gewöhnlich mit dem des reinen Öles verwechselt. Der von dem Öle absorbierte Sauerstoff ist in Form von Ozon vorhanden und dies bedingt die start bleischende Wirkung des dem Lichte und der Luft ausgesetzten Terpentinöles; bei langandauernder Berührung mit Luft geht das Terpentinöl schließlich ganz in Harz über.

Der Siebepunkt der Terpentinöle schwankt zwischen 160 und 180° C, aber die Öle verslüchtigen sich schon in Berührung mit Wasserdampf von 100° C so stark, daß man diese Eigenschaft zur Destillation benützen kann; wie der Siedepunkt, zeigt auch das spezisische Sewicht der Öle bedeutende Unterschiede und schwankt zwischen 0.850 und 0.890. Das Terpentinöl ist in Wasser unlöslich, mischt sich aber mit absolutem Alkohol, Ather, Chlorosorm, Benzol, anderen ätherischen und fetten Ölen in jedem Verhältnisse, und vermag selbst Schwefel, Phosphor und in völlig wassereim Zustande die meisten Harze aufzulösen.

Das Verhalten des Terpentinöles gegen Alkohol ist sehr charakteristisch; absoluter Alkohol löst es, wie gesagt, in jedem Verhältnisse; 90% iger Alkohol löst beiläusig ein Zehntel Terpentinöl, verdünnter Alkohol nur eine sehr kleine Menge auf. Da die Mehrzahl der ätherischen Öle schon in einem ziemlich verdünnten Alkohole leicht löslich ist, benützt

man dieses Verhalten, um die Verfälschung eines solchen

Dles mit Terpentinöl nachzuweisen.

Bu ben theoretisch fehr wichtigen Gigenschaften ber Terpentinole ift auch ihr Berhalten gegen das polarifierte Licht zu rechnen; manche Die lenken die Bolarisationsebene verschieden ftart nach rechts, andere wieder nach links ab, und es ift bei Olen, welche burch Dampf beftilliert wurden, durch dieses Berhalten fogar möglich, die Abstammung eines Dles von einer bestimmten Pflanze mit ziemlicher Sicherheit festzuftellen; bei folchen Dlen, welche über freiem Fener destilliert murden, ift dies schwieriger, weil das optische Verhalten der Dle durch das Erwärmen auf höhere Temperatur und burch die beigemengten Bersetzungsprodutte des Rolophoniums modifiziert wird.

Die Zersetzungsprodukte, welche beim Überhitzen bes Rolophoniums entstehen, sind fehr mannigfaltig; ein Gemenge derselben wird zum Zwecke der Anfertigung von Buchdruckfirnissen bargestellt und als » Bargol« bezeichnet. Die wesentlichsten biefer Bersetungsprodutte find die fol-

genben:

Retinnaphtha, übereinstimmend mit Toluol, eine dunne, aromatisch riechende Fluffigfeit von der Zusammensetzung C, H, Siedepunkt 108° C, spezifisches Gewicht 0.860.

Retingl, übereinstimmend mit Rumol; eigentumlich riechend, Zusammensetzung Co H12, Siedepunkt 150°C, spezi-

fisches Gewicht 0.870.

Retinol. ölartige geruchlofe Fluffigfeit; Bufammensetzung C, H, Siedepunkt 238° C, spezifisches Gewicht 0.900.

Retisteren, ein weißer fristallinischer Rörper, von ber Busammensetzung C. Hig, welcher bei 67° C fcmilat, bei 325° C fiedet und fich leicht in Rohlenwasserstoffen loft.

Weil alle Teile der Nadelhölzer atherisches Dl enthalten, tann man auch aus bem Solze, Nadeln und Afispiten, sowie aus ben Bapfen burch Destillation mit Waffer ober Dampf Dl gewinnen, berartige Terpentinöle kommen unter besonderen Benennungen als: Riefernnadelöl, Waldwollöl, Templinöl, Zapfenöl usw. in den Handel. Während früher der europäische Markt hauptssächlich von Frankreich mit den aus der Seestrandkiefer und von Österreich mit den aus der Schwarzsöhre gewonnenen Harzprodukten versehen wurde, wird in neuerer Zeit auch aus Amerika sehr viel Terpentinöl und Kolophonium, dargestellt aus Pinus Palustris, nach Europa gebracht und der größte Teil des sogenannten englischen Terpentinöles wird in England aus amerikanischem Terpentin dargestellt.

### Sarzöl und Pinolin.

Das Harzöl ift ein Gemenge der flüstigen Produkte mit höheren Siedepunkten, welche bei der trockenen Deftillation des Kolophoniums entstehen; Pinolin oder Kamphin werden die flüchtigeren Podukte genannt, welche vor dem eigentlichen Harzöle zur Berflüchtigung gelangen. In neuerer Zeit wird der größte Teil des Harzöles, welches zur Fabrikation von Buchdruckfirniß, Ruß und Schmiermitteln verwendet wird, aus dem billigen und dabei sehr reinen amerikanischen Kichtenharze dargestellt, doch ist die Darstellung dieses Produktes in jeder größeren Harzfabrik ein lohnendes Unternehmen, weil man die unreinen Harzsorten auf diesem Wege besser verwerten kann, als durch direkten Verkauf.

Bei der Destillation des Kolophoniums gewinnt man neben Harzöl und Kamphin noch Essigläure, Leuchtgas und Pech, von welchen das Gas als Heizmaterial, das Pech als Schusterpech verwendet wird, während die Essigläure in dem schon beschriebenen Versahren weiter verarbeitet werden kann. Um die bei der Zersehung des Harzes entstehenden flüssigen Produkte ziemlich vollständig voneinander zu trennen, nimmt man die Destillation des Harzes in einer Destillierblase vor, deren Kühlschlange unten mit einer Hilse versehen ist, in der ein Aräometer schwimmt, welches genau das spezifische Gewicht der Flüssigietit anzeigt. Weil der

Rückstand in der Destillierblase (das Pech) von zähflüssiger Beschaffenheit ist, muß die Blase unten mit einer ziemlich großen Öffnung versehen sein, die mittels einer Platte und Bügelschraube während der Destillation geschlossen ist, und

unmittelbar nach ber Beenbigung geöffnet wird.

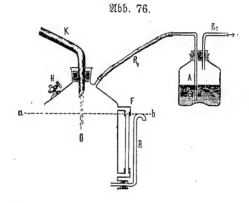
Die Destilliervorrichtungen, die man zur Darftellung des Harzöles verwendet, find in vieler Sinfict jenen ahnlich. Die man gur Destillation ber Mineralschmierble benütt. Man bestilliert sowohl mit indirektem wie birektem Dampf. Unter einer stehenden Blase mit Belm befindet fich birekt über der Feuerung ein Uberhiter, in dem der Dampf einer Resselanlage auf die erforderliche Temperatur gebracht wird. Er durchströmt bann eine Dampfheigschlange in ber Deftillierblase und, wenn er fie verlaffen hat, eventuell noch Bormarmegefäße für die nächste Charge. Außer burch diese Beigichlange wird der Deftillierapparat noch von außen burch Feuerzüge erwärmt. In einem späteren Stadium ber Deftillation wird bann auch noch Wafferbampf aus einem am Boben ber Blafe liegenden Rohre eingeleitet, baburch wird es möglich, die Destillation bei einer niederen Temperatur zu beenden und Rersetzungen zu vermeiben, woburch ein reineres, emphreumaarmeres Destillat erhalten wird.

Der Kühler besteht aus einem Systeme von Kühlrohren, beren erste Windungen durch Luft gekühlt werden, während die solgenden in Wasser, das sich entgegengesetzt in der Richtung des Kondensates bewegt, liegen. Dadurch wird die Temperatur in der Richtung des Dampsstromes immer niederer und dies bewirkt die fraktionierte Kondensation der Stosse, so daß an der tiessten Stelle der ersten Windung die am höchsten siedenden Kroduste ablaufen, während von Windung zu Windung immer leichter siedende Stosse kom bensiert werden. Die Ableitung der Kondensate aus dem Kühler ersolgt ununterbrochen mit Hilse kleiner Syphons oder ähnlicher Einrichtungen; eine solche wird durch die sol-

gende Abb. 76 veranschaulicht.
Das Rohr K filhrt die am unteren Ende der Kühlsschlange ablaufende Flüssigeit in eine große Blechflasche G.

welche mit einem Flüssigteitsstandglase F und einem drehsbaren Rohre R versehen ist; im oberen Teile der Flasche ist ein Hahn H angebracht und der Kautschutschlauch R, führt nach einem etwas Wasser enthaltenden Gefäße A, das Rohr R, dient zur Absuhr der Gase.

Bei Anwendung bieser Vorrichtung können die gasförmigen Destillationsprodukte durch  $R_1$  und  $R_2$  ungehindert entweichen, die flüssigen in G gesammelt werden; so lange das Aräometer nicht über 0.890 zeigt, läßt man die Produkte in G zusammenlaufen und hier scheiden sie sich in



eine mäfferige (robe Effigfäure) und in eine auf dieser schwimmende Fluffigkeit, leichtes Harzöl (robes Binolin).

Sobald sich eine Anderung im spezissischen Gewichte ber Flüssigkeit und an berselben ein blauer Lichtresley (Fluoreszenz) zeigt, wird die Vorlage entleert, indem nunmehr das schwere Harzöl überzugehen anfängt. Man öffnet zu diesem Behuse den Hahn H, dreht dann das Rohr R nach unten, läßt den Inhalt von G ausstließen, stellt das Rohr R wieder in seine ursprüngliche Lage und schließt H. Sobald das spezissische Gewicht des Destillates über 0930 steigt, ist das schwere Harzöl vollständig überdestilliert, und

das Gefäß G wird abermals entleert, worauf man schließlich das sogenannte Tranöl oder Kodöl abdeftilliert und das

Bech aus ber Deftillierblafe abläßt.

Zu Beginn der Destillation geht zunächst etwas Wasser mit Essigsaure über, dann bestilliert Harzspiritus (robes Pinolin) und schließlich robes Harzöl. Im Kessel bleibt Pech zurück, das als Schmiedes oder Schusterpech verwendet wird, wenn man nicht so lange destilliert, dis es volls kommen verkoft. Man erhält im Durchschnitte:

15	Teile	Pinolin,	unter	160°	fiebend
25	>	Harzöl	>	$290^{\circ}$	>
25	•	•	*	$315^{0}$	*
12	>	*	>	350°	2

Das rohe Pinolin wird durch längeres Abruhen so vollständig als möglich von dem sauren Wasser getrennt, sodann mit Kalkmilch verrührt. Das entsäuerte leichte Öl wird dann in einer gewöhnlichen Deskillierblase rektistziert und man erhält ansangs aus 100 Teilen Rohöl beiläusig 10 Teile gelblich gefärbtes Öl (gelbes Kamphin), sodann aber 60—65 Teile farbloses Pinolin (früher auch als Photogen oder Phosgen im Handel vorkommend) mit dem spezissischen Gewichte von 0.820 bis 0.830.

Der nach bem Abbestillieren des Pinolins in bem Destilliergefäße verbleibende Rückftand wird gewöhnlich mit bem schwersten Destillate, welches vom Rohharze gewonnen

murde, vereinigt und zu Tranol verarbeitet.

Das gereinigte, allenfalls noch durch Zusammenbringen mit gebranntem Gips völlig vom Wasser befreite Pinolin besteht aus wechselnden Mengen von Ketinnaphtha und Retingl und wurde vor Einführung des Petroleums als Leuchtmaterial vielsach zu Beleuchtungszwecken verwendet; seines bedeutenden Lösungsvermögens für Harze und seiner Flüchtigfeit wegen benützt man es häusig zur Darstellung slüchtiger Lacksirnisse.

Das schwere blaue« Harzol bis zum spezifischen Gewichte 0.930 besteht der Hauptmasse nach aus Retinol und erscheint als schwach gelbgefärbte Flüssigkeit, deren besonders charakteristische Eigenschaft die als himmelblauer Schimmer an der Oberfläche auftretende Fluoreszenz ist. Dieser Anteil des Gesamtdestillates sinder vielsache Anwendung, und zwar zur Fabrikation von Buchdrucksirnissen und schielt irochnenden Firnissen überhaupt, zur Darstellung von Schiniermitteln für Maschinen (sogenanntes Patentsett); das »blades Harzöl wird ferner, mit Kolophonium zussammengeschindizen, zum Auspechen der Bierfässer verswendet usw.

Das schwerste Harzöl besitzt braungelbe Farbe ohne Fluoreszenz und wird, nachdem es unter Zusatz von Soda nochmals destilliert wurde, als weingelb ölartige Flüssigkeit und durch Behandeln mit Natronlauge und abermalige Destillation farblos erhalten. Man benützt dieses Harzöl als Maschinenschmiermittel und zur Fabrikation von Wagenschmiere, wohl auch zur Verfälschung von Fischtran — da

her der Name » Tranol ...

Der Kückftand von der Destillation des Kolophoniums erscheint als glänzend schwarze Masse von großer Sprödigteit; man kann dieses Kolophoniumpech entweder zur Außsabrikation benützen oder ihm durch Zusammenschmelzen mit Holzteerpech, unter Zusat von Teeröl, größere oder geringere Geschmeidigkeit erteilen. Sine derartige Masse, welche bei gewöhnlicher Temperatur fest, bei etwa 36° C aber schon ganz weich und sabenziehend ist, wird als Schusterpech verwendet und enthält weniger Tranöl, als die sogenannte Pechschmiere, welcher man so viel Harvillangeben muß, daß eine Masse von butterartiger Konsistenz gebildet wird.



K

1

THE ALBERT



# Alphabetisches Sachregister.

A.

Albehyd 83. Ithylaltohol aus Holz 258. Iusbeuten 76. Izeton 82. Izeton, Darstellung 217. Izetonöle 218.

B.

irfenrinde 805.

arboofen 128.

D.

enaturierungsholzgeist 216.
estillation, trockene 37.
estillierapparate, transportabl...
153.
reiblasensystem 185.

Œ.

Eichenrinde 283. Giseffig 211. Effigfäure 78.

Æ.

Feinfäureapparat 213. Florentinerflasche 321.

(F)

Galipot 810. Gerbstoffe 281. Gerbstoffegtratte 281. Glodennühlen 290.

Harzgewinnung 306. Harzöl 324. 1 Harzöl, blaues 337. Hellessig 184.

Solgabfalle, Deftillierapparate 147. | Meileröfen 117. Holzeisig 70. Holzessig, Berarbeitung 181. Solzerirafte, fefte 303. Solafafer 11. Holggeift 84. Solggeift, Darftellung 215. Holzfohle 48. Sola, phyfifalische Beschaffenheit 24. Holzsaft 17. Holzstoff 264. Holzteer. 85. Holzteer, Berarbeitung 223. Holzbertohlung 90. Solg, Barmeeffett 33.

雅.

Ralziumazetat, Darftellung 194. Rocher 272. Rohlebrennen 20. Rolophonium 316. Rreofot 87. Rreofot, Darftellung 224. Rühlapparate 155.

I.

Leuchigas aus Solg 237. Lignin 11. Lohbrühen 297. Lohichneiber 288.

ಋ.

Meiler 92. Meiler, gebodte 113. Methylalfohol 84. Methhlazetat 83,

独.

Nabelhölzer, Schwelen 233. Natriumagetat, Darftellung 199.

0.

Osmoje 294. Cgalfäure, Fabrifation 248.

v.

Batentfitt 328. Bechbl 314. Bentofen 263. Binolin 324.

R.

Netinnaphtha 323. Retorten 132. Robholageift 216. Rugbrennen 242. Rußtammern 244.

₽.

Salgfäureverfahren 206. Sammelfaften 164. Schwefelfaureverfahren 208. Stlerogen 11. Strubber 166. Sulfitablaugen 280.

# Der Holzbau.

### Für den Schulgebrauch und die Baupraxis.

Bearbeitet von

Prof. A. Opderbecke.

Mit 736 Textabbildungen und 30 Tafeln.

Quart. Geh. 23 K = 20 M. In Halbleder geb 27 K = 24 M.

# Das Konservieren des Holzes.

Von Louis Edgar Andés.

Mit 54 Abbilbungen.

Ditab. Beb. 4 K 40 h = 4 M. Gebbn. 5 K 80 h = 4 M. 80 Bf.

# Nutzholz liefernde Holzarten

ihre herkunft und Gebrauchsfähigkeit für Gewerbe und Industrie.

Bon Engen Laris.

Mit 5 Abbilbungen.

Oftav. Geh. 4 K 40 h = 4 M. Gebbn. 5 K 80 h = 4 M. 80 Bf.

# Die Verwertung der Holzabfälle.

Darstellung der rationellen Verarbeitung aller Holzabfälle.

The state of the s

Von Ernst Hubbard.

Dritte Auflage.

Mit 54 Abbildungen.

Oktav. Geh. 8 K 30 h = 8 M. Gebdn. 4 K 20 h = 8 M. 80 Pf.

# Holzkonservierung im Hochbaue

mit besonderer Rücksichtnahme auf die

### Bekämpfung des Hausschwammes.

Von Basilius Malenković.

Mit 39 Abbildungen.

Gr.-Oktav. Geh. 6 K 60 h = 6 M. Gebdn. 8 K = 7 M. 20 Pf.

# Die Holzbiegerei

und die Ferstellung der Möbel aus gebogenem Folz.

Von Louis Edgar Andés.

Mit 117 Abbildungen.

Di:av. Geh. 4 K 40 h = 4 Mt. Gebbn. 5 K 30 h = 4 Mt. 80 Af.

# Das Färben des Holzes durch Imprägnierung.

Praktische Winke auf dem Gebiete der holzfärberei.

Bon Jofef Pfifter jr.

Mit 11 Abbildungen.

Oftav. Geh. 2 K 20 h = 2 M. Gebon. 8 K 10 h = 2 M. 80 Pf.

# Rohholzgewinnung

und Gewerbseigenschaften des Holzes.

Bon Gugen Laris.

Mit 37 Abbilbungen:

Oftab. Geh. 4 K 40 h = 4 M. Gebbn. 5 K 80 h = 4 M. 80 Pf.

# Die technischen Vollendungs-Arbeiten der Folzindustrie

das Schleifen, Beizen, Polieren, Tachieren, Anstreichen und Vergolden des Holzes Mehst der Darstellung der hierzu verwendbacen Waterialien in ihren Hauptgrundzügen.

### Von Louis Edgar Andés.

Fünfte Anflage. Mit 45 Abbilbungen. Ottau, Geb. 2 K 70 h = 2 M. 50 Pf. Gebbn. 8 K 60 h = 3 M. 80 Pf.

Das

### Folz und seine Destillations-Produkte.

Rebst einem Anhange: Aber Gaserzeugung aus Solz.

Bon Dr. Georg Thenius.

Zweite Auflage. Mit 42 Abbildungen. Oftab. Geb. 5 K = 4 M. 50 Af. Gebbn, 5 K 90 h = 5 M. 80 Af.

# Die Leim-u. Gelatine-Fabrikation.

Eine auf praktische Erfahrungen begründete, gemeinverfländliche Darftellung dieses Industriezweiges in seinem ganzen Amfange, mit besonderer Berücksichtigung der Erzeugung von Tischlerteim.

#### Von J. Dawidowsky.

Bierte Auflage. Mit 41 Abbildungen. Oftab. Geh. 3 K 80 k = 3 M. Gebbn. 4 K 20 k = 3 M. 80 Pf.

# Die Harzprodukte.

Gewinnung und Verarbeitung der Rohterpentine zu Terpentinöl und Kolophonium, dessen Perarbeitung zu Harzölen, Schmieren usw. und Herkellung der verschiedensten Produkte, insbesondere der Hartharze, harzsauren Wetalloxyde usw. usw.

### Louis Edgar Andés.

Mit 67 Abbildungen.

Oftav. Geh. 6 K 60 h = 6 M. Gebbn. 7 K 50 h = 6 M. 80 Bf.

### Die Schleif-. Polier- und Putzmittel

für Wetalle aller Art, Glas, Holz, Ebelfteine, Horn, Schilbpatt, Perluntter, Steine ufw. Ihr Bortommen, ihre Eigenschaften, Herftellung und Berwendung, nebst Darftellung ber gebrauchlichen Schleifvorrichtungen.

### Lon Victor Wahlburg.

Zweite Auflage. Mit 97 Abbildungen. Ottw. Geh. 5 K = 4 M. 50 Pf. Gebu. 5 K 90 h = 5 M. 80 Pf.

# Die Kunst des Färbens und Beizens von Marmor, künstlichen Steinen, von Knochen, horn und Elfenbein und das Färben und Imitieren von allen Holzsorten.

Von U. H. Foxhlet.

Oftab. Geh. 8 K 80 h = 8 M. Gebbn, 4 K 20 h = 8 M. 80 Pf.

### Die Harze und ibre Produkte.

Peren Abstammung, Sewinnung und technische Verwertung. Aebst einem Anhang über die Produkte der trockenen Pestistation des Barzes oder Kolophoniums: Pas Ramphin oder Vinolin, das schwere Barzes, das Sodol und die Erzeugung von Vagenseiten nach den neuesten Methoden; ferner Maschinenöle und Brauerpechsorten, sowie die Verwendung zur Leuchigas-Fabristation.

### Von Dr. Georg Thenius.

3weite Auflage. Dit 47 Abbilbungen.

Oftav. Gej. 8 K 80 h = 8 M. 25 Pf. Gebbn. 4 K 50 h = 4 M. 5 Pf.

## Die Meiler- und Retorten-Verkoblung.

Die liegenden und flehenden Meiler. Die vermauerten Golzveitohlungs-Ofen und bie Retorten-Bertohlung. Nebst einem Anhange: über die Rustabritation aus harzigen Höfällen und Golzteerölen.

### Lon Dr. Georg Thenius.

3weite Auflage. Mit 80 Abbilbungen.

Oftav. Geh. 5 K = 4 M. 50 Pf. Gebon. 5 K 90 h = 5 M. 80 Bf.

# Die Kitte- und Klebemittel.

Eine ausführliche Auleitung zur Darftellung ber Die, Sarge, Rauticute, Guttaperchae, Rafeine, Leime, Wafferglase, Glygerine, Ralfe, Glyde, Gliene, Zinftitte, bes Marine. leims, ber Zahntitte, bes Zeiobeliths und ber zu besonderen Zweden bienenden Kittenub Richentittel.

### Von Signiund Lehner.

Siebente Auflage.

Oftab. Geh. 2 K = 1 M. 80 Bf. Gebbn. 2 K 90 h = 2 M. 60 Bf.

# Das Gelamtgebiet der Vergolderei

nach ben neneften Fortidritten und Berbefferungen.

Umfassend sämtliche Kirchenarbeiten in Vergolbung, Versilberung und Polychromierung, sowie die Herstellung von Deforationsgegenständen ans Holz, Steinhappe und Gust, masse in Glauze, Matt: und Altvergolbung, Ladunalerei, Calvro poli- und Holzeinitationen. Ferner die Fabrilation und Verarbeitung der Leisten. — Mit genaner Anseitung zum Formen, Giegen und Pressen mit Hand- und Waschinenbetrieb.

Bon Otto Rentyfdy, Bergolder.

一種のできる という

Zweite Auflage. Mit 75 Abbildungen.
16 Bogen. Ottab. Geb. 4 & 40 h = 4 M. Geben. 5 K 80 h = 4 M. 80 Bf.

# Die Destillation der Harze

die Refinatlache, Refinatfarben, die Kohlefarben u. die Sarben für Schreibmafdinen.

Von Piktor Schweizer.

Mit 68 Abbilbungen. Oftav. Geh. 6 K 60 h = 6 M. Gebbu. 7 K 50 h = 6 M. 80 Pf.

### handbuch der rationellen Uerwertung, Wiedergewinnung, Verarbeitung von Abfallstoffen jeder Art.

Bon Dr. Theodor Koller.

Zweite Auflage. Mit 22 Abbildungen. Ottab. Geh. 4 K 40 h = 4 M. Gebbn. 5 K 80 h = 4 M. 80 Pf.

ũ,

Teer 72.

Teerole, Darftellung 226.

Teerscheibeberfahren 188.

Teerschwelen 103.

Terpentin 309.

Terpentinöl 321.

— Darstellung aus Teer 232.

Thermoleffel 234,

Tranöl 328.

M.

Unterdruckverfahren 186.

U.

Bafuumberfahren 212. Bertohlungsgruben 116.

₽.

Bellulofe 12.

- Fabritation 263.

- Natronverfahren 266.

- Sulfitberfahren 277.

- Baichen 275.

